#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2003 年5 月30 日 (30.05.2003)

**PCT** 

### (10) 国際公開番号 WO 03/044120 A1

日本橋本町一丁目5番6号 サンダイヤポリマー株式会

社内 Tokyo (JP). 太田 義久 (OHTA, Yoshihisa) [JP/JP]; 〒103-0023 東京都 中央区 日本橋本町一丁目5番6号

NEYS); 〒530-6026 大阪府 大阪市 北区天満橋1丁目8

サンダイヤポリマー株式会社内 Tokyo (JP).

(74) 代理人: 特許業務法人池内・佐藤アンドパートナーズ (IKEUCHI SATO & PARTNER PATENT ATTOR-

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: C09K 3/00, C08J 3/24, C08F 2/44, C08J 3/12, A61F 13/53, A61L 15/60

(21) 国際出願番号: PCT/JP02/12003

(22) 国際出願日: 2002年11月18日(18.11.2002)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願2001-355395

2001年11月20日(20.11.2001) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): サンダイヤポリマー株式会社 (SAN-DIA POLYMERS, LTD.) [JP/JP]; 〒103-0023 東京都中央区日本橋本町一丁目5番6号 Tokyo (JP). (81) 指定国 (国内): BR, CN, SG, US.

番30号OAPタワー26階 Osaka (JP).

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 佐竹 宗一 (SA-TAKE, Munekazu) [JP/JP]; 〒103-0023 東京都 中央区

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: WATER ABSORBING AGENT, PROCESS FOR ITS PRODUCTION, AND ABSORBERS AND ABSORBENT ARTICLES MADE BY USING THE AGENT

(54) 発明の名称: 吸水剤、その製造法、前記吸水剤を用いた吸収体並びに吸収性物品

(57) Abstract: A water-absorbing agent containing a crosslinked polymer comprising as the essential constituent units a water-soluble vinyl monomer (a1) and/or a vinyl monomer (a2) which can be hydrolyzed into the monomer (a1) and a crosslinking agent (b) and satisfying the relationships (1) and (2); a process for production thereof; and absorbers and absorbent articles, made by using the water-absorbing agent:  $(Y) \ge -1.14(X) + 69.5$  (1)  $(X) = ((x1)^2 + 4 \times (x2)^2)^{1/2}$  (2) [wherein (x1) is the quantity (g/g) of water held by the agent after one-hour immersion in physiological saline solution; (x2) is the quantity (g/g) of water absorbed under a load of 0.9psi by the agent after one-hour immersion in physiological saline solution; and (Y) is the flow rate (ml/min) of physiological saline solution under a load of 0.3psi through the agent after one-hour immersion in physiological saline solution]. The water-absorbing agent enables easy production of absorbent articles exhibiting high absorption performance in any state, and is suitable for use in paper diapers, sanitary napkins, and other sanitary goods.

03/044120 A1

#### (57) 要約:

水溶性ビニルモノマー(a1)及び/又は加水分解により(a1)となるビニルモノマー(a2)並びに架橋剤(b)を必須構成単位とする架橋重合体を含み、式(1)及び(2)を満たしてなる吸水剤、その製造法、前記吸水剤を用いた吸収体並びに吸収性物品。

$$(Y) \ge -1.14(X) + 69.5$$
 (1)

$$(X) = ((x1)^{2} + 4 \times (x2)^{2})^{1/2}$$
 (2)

[式中、(x1)は生理食塩水に1時間浸漬後の吸水剤の保水量(g/g)であり、(x2)は0.9psiの荷重下における生理食塩水に1時間浸漬後の吸水剤の吸収量(g/g)である。また、(Y)は吸水剤を生理食塩水に1時間浸漬後の0.3psiの荷重下における生理食塩水の通液速度(m1/分)である]

本発明の吸水剤は、どのような状態においても高い吸収性能を発揮する吸収性物品を容易に製造することができ、紙おむつ、生理用ナプキン等の衛生用品等に好適に用いうる。

#### 明細書

吸水剤、その製造法、前記吸水剤を用いた吸収体並びに吸収性物品

#### 技術分野

本発明は吸水剤、その製造法、前記吸水剤を用いた吸収体並びに吸収 5 性物品に関する。特に、吸収性物品に好適な、架橋重合体を含む吸水剤 とその製造法に関する。

#### 背景技術

重合開始剤量、重合温度及び重合濃度等を変え最適化する方法や、チオール等の連鎖移動剤を使用する方法により保水量を高めた架橋重合体が知られている(特開平3-179008号公報)。また、重合体粒子の表面近傍を処理する方法等により、荷重下での吸収性能又は膨潤ゲルの通液性を高めた架橋重合体が数多く提案されている(特許第267529号公報、EP618005A号公報等)。

- 15 紙おむつの等の吸収性物品は、使用者が装着した状態で座ったり横になったような荷重のかかった場合に吸収量及び吸収速度の低下を生じ、その結果モレ等の問題を生じる。そして、このような問題がなく、使用者がどのような状態(荷重がかかった状態)においても高い吸収性能の吸収性物品が強く望まれている。
- 20 すなわち、本発明は、どのような状態(荷重がかかった状態)においても高い吸収性能を発揮する吸収性物品に用いることができる吸水剤、その製造法、前記吸水剤を用いた吸収体並びに吸収性物品を提供することを目的とする。

本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意検討した結果、

①生理食塩水に1時間浸漬後の吸水剤の保水量、②0.9psiの荷重下における生理食塩水に1時間浸漬後の吸水剤の吸収量及び③吸水剤を生理食塩水に1時間浸漬後の0.3psi(20g/cm²)の荷重下における生理食塩水の通液速度の3つに着目した結果、上記課題を解決できることを見出した。

#### 発明の概要

5

すなわち、本発明の第一発明は、水溶性ビニルモノマー(a1)及び /又は加水分解により(a1)となるビニルモノマー(a2)並びに架 10 橋剤(b)を必須構成単位とする架橋重合体を含み、式(1)及び (2)を満たしてなる吸水剤である。

$$(Y) \ge -1.14(X) + 69.5$$
 (1)

$$(X) = ((x 1)^{2} + 4 \times (x 2)^{2})^{1/2}$$
 (2)

[式中、(x1)は生理食塩水に1時間浸漬後の吸水剤の保水量(g/g)であり、(x2)は0.9psiの荷重下における生理食塩水に1時間浸漬後の吸水剤の吸収量(g/g)である。また、(Y)は吸水剤を生理食塩水に1時間浸漬後の0.3psiの荷重下における生理食塩水の通液速度(m1/分)である]

式(1)は、吸水剤の保水量及び高荷重下における吸収量と膨潤ゲル 20 の通液性との関係を表す式であり、式(1)を満たさないと吸収性能の 優れた吸収性物品とならない。

式(2)は、式(1)中の(X)に関する式である。

また、第二発明は、水溶性ビニルモノマー(a1)及び/又は加水分解により(a1)となるビニルモノマー(a2)並びに内部架橋剤(b25 1)を必須構成単位としてなり、下記①~③の内少なくとも2つを満足してなる吸水剤である。

①元素記号として、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ru、Rh、Pd、Ag、Cd、Os 、Ir、Pt 及びAuからなる群より選ばれる少なくとも 1種の金属元素(c1)を架橋重合体の質量に基づいて $10^{-9}$ ~1質量%含有する。

- 5 ②平均粒径 1 ~ 5 0 0 μ m の水不溶性球状単粒子 (d) を架橋重合体 の質量に基づいて 0.1 ~ 1 質量%含有する。
  - ③表面架橋剤(b2)で表面架橋され、エステル結合又はアミド結合に由来するカルボニル基又はアミノ基の赤外吸光分析による吸光度の架橋重合体一粒における標準偏差(S)が15以下である。
- 10 また、第三発明は、水溶性ビニルモノマー(a1)及び/又は加水分解により(a1)となるビニルモノマー(a2)並びに内部架橋剤(b1)を必須構成単位としてなる架橋重合体を含む吸水剤の製造法であって、下記工程①~③の内少なくとも2つの工程を含む吸水剤の製造法である。
- ①(i)~(ii) からなる群より選ばれる少なくとも1つの条件を 含む架橋重合体の重合工程。

20

- (i) (a1)、(a2)、共重合可能なその他のビニルモノマー(a3)及び(b1)の重合濃度が(a1)、(a2)、(a3)、(b1)及び反応溶媒の質量に基づいて $1\times10^{-4}\sim20$ 質量%であること。
- (ii) 重合温度が( $T\pm5$ ) $\mathbb{C}$ の範囲内であって、Tが $0\sim6$ 0であること。
- (iii)元素記号として、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ru、Rh、Pd、Ag、Cd、Os、Ir、Pt及びAuからなる群より選
   ばれる少なくとも1種の金属元素(c1)と、陰イオン及び/又は中性分子からなる配位子(c2)とを有してなる錯体(c)の存在下で、重

合すること。

②平均粒径1~500μmの水不溶性球状単粒子(d)と架橋重合体と を混合する工程。

③表面架橋剤(b2)によりエステル結合又はアミド結合を形成させ、

5 該結合に由来するカルボニル基又はアミノ基の赤外吸光分析による吸光 度の架橋重合体一粒における標準偏差(S)を15以下にする方法によ り架橋重合体を表面架橋する工程。

発明の詳細な開示

25

10 第一発明について説明する。

保水量(x1)は、生理食塩水に1時間浸漬後の吸水剤の保水量(g/g)であり、下記方法にて測定される。

<保水量(x1)の測定方法>

250メッシュのナイロン網で作成したティーバッグ (縦20cm、

15 横10cm)に測定試料1.00gを入れ、生理食塩水(食塩濃度0.9質量%)1,000cc中に無撹拌下、1時間浸漬した後、15分間吊るして水切りする。その後、ティーバッグごと、遠心分離器にいれ、150Gで90秒間遠心脱水して余剰の生理食塩水を取り除き、ティーバックを含めた質量(h1)を測定し次式から保水量(x1)を求める。なお、使用する生理食塩水及び測定雰囲気の温度は25℃±2℃である。

 $(x 1) = \{ (h 1) - (h 2) - 1 \cdot 00 \} / 1 \cdot 00$ 

(h2)は、測定試料の無い場合について上記と同様の操作により計測したティーバックの質量である。

荷重下での吸収量(x2)は、0.9psiの荷重下における生理食

塩水に1時間浸漬後の吸水剤の吸収量(g/g)であり、下記方法にて 測定される。

<荷重下での吸収量(x2)の測定方法>

250メッシュのナイロン網を底面に貼った円筒型プラスチックチュ 5 一ブ(内径25mm、高さ35mm)内に測定試料0.16gを入れて 均一にして、この測定試料の上に測定試料への荷重が0.9psiとな るように外径25mmの重りを乗せる。この円筒プラスチックチューブ 全体の質量(h3)を測定する。

生理食塩水60mlの入ったシャーレ(直径:12cm)の中に測定 10 試料の入ったプラスチックチューブをナイロン網側を下面(生理食塩水 に浸す側)にして浸し、1時間静置する。

その後、プラスチックチューブ全体の質量(h4)を測定し、次式から荷重下吸収量(x2)を求める。なお、使用する生理食塩水及び測定雰囲気の温度は25  $\mathbb{C}$   $\pm$  2  $\mathbb{C}$  で行う。

15  $(x 2) = \{ (h 4) - (h 3) \} \times 16$ 

含水ゲルの通液速度(Y)は、吸水剤を生理食塩水に浸漬1時間後の0.3psiの荷重下における生理食塩水の通液速度(m1/分)であり、下記方法にて測定される。

20 <含水ゲルの通液速度(Y)の測定方法>

25

測定試料 0.20gを50ml生理食塩水に1時間浸漬して含水ゲルを調整する。

一方、コック及び容量目盛が付いたフィルター閉じ込み型クロマトグラフ管(直径:20mm、長さ:35cm)のコックを閉じて、このコックを下側にしてクロマトグラフ管を垂直に固定しておく。

次に、上記の含水ゲルを生理食塩水と共にクロマトグラフ管に移し、

目開き $149\mu$ mの金網がついた加圧軸(質量:15.5g、長さ:31.5cm)を金網が含水ゲル側になるように入れ、さらにおもり(53.0g)を乗せ1分間静置する。

クロマトグラフ管下部のコックを開き、管内の液面が40m1から20m1になるのに要する時間(T1; 秒)を計測し、次式より含水ゲルの通液速度(Y、m1/分)を求める。なお、使用する生理食塩水及び測定雰囲気の温度は $25\%\pm2\%$ で行う。

$$(Y) = 20 (m1) \times 60 / (T1 - T2)$$

- 10 (T2)は、測定試料の無い場合について上記と同様の操作により計 測した時間である。すなわち、コック及び容量目盛が付いたフィルター 閉じ込み型クロマトグラフ管に生理食塩水50mlを入れ、管内の液量 が40mlから20mlになるのに要する時間(T2:秒)である。
- 15 式(1)及び(2)において、式(3)及び(4)を満たすことが好ましく、さらに好ましくは式(5)及び(6)を満たすことであり、特に好ましくは式(7)及び(8)を満たすことである。これらの式を満たすと、どのような状態においてもさらに高い吸収性能を発揮する吸収性物品を製造しやすくなる。

$$20 45 \le (X) \le 100 (3)$$

$$1 \le (Y) \le 75 \tag{4}$$

$$4.7 \le (X) \le 9.0$$
 (5)

1. 
$$5 \le (Y) \le 50$$
 (6)

25

5

$$5.0 \le (X) \le 8.0$$
 (7)

## $2 \le (Y) \le 25$ (8)

式(1)は、これに替えて式(9)であることが好ましく、さらに好ましくは式(10)であること、特に好ましくは式(11)であること、最も好ましくは式(12)であることである。

$$(Y) \ge -1.14(X) + 71.5$$
 (9)

$$(Y) \ge -1.14(X) + 73.5$$
 (10)

10 
$$(Y) \ge -1.14(X) + 75.5$$
 (11)

$$(Y) \ge -1.14(X) + 77.5$$
 (12)

水溶性ビニルモノマー(a1)しては特に限定はないが、少なくとも 1 個の水溶性置換基とエチレン性不飽和基とを有するビニルモノマー等 が使用できる。

水溶性置換基としては、例えば、カルボキシル(塩)基(-CO<sub>2</sub>M)、スルホ(塩)基(-SO<sub>3</sub>M)、スルホン酸エステル(塩)からなる基(-OSO<sub>3</sub>M)、ホスホノ(塩)基(-PO(OM)<sub>2</sub>)、水20 酸基(-OH)、アミノ基(-NR<sub>2</sub>)、アミドからなる基(-CONR<sub>2</sub>)、アンモニオ基(-NH<sub>3</sub>・Y)及びモノー、ジー又はトリーアルキルアンモニオ基(-NR<sub>3</sub>・Y)等が挙げられる。ここで"カルボキシル(塩)基"とは、カルボキシル基又はカルボン酸塩からなる基(メタルカルボキシレート基又はアンモニウムカルボキシレート基)を示す意味で用いている。他の基についても同様の趣旨である。

なお、Mは、水素原子、アルカリ金属(例えば、リチウム、ナトリウ

ム及びカリウム等)、アルカリ土類金属(例えば、マグネシウム及びカルシウム等)又はアンモニウム( $NH_4$ )を表し、Rは水素原子又はヘテロ原子を含んでもよい炭素数  $1\sim 4$  の炭化水素(例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル、トリフルオロメチル及びクロロエチル等)

5 基、Yはアンモニウムカチオンの対アニオン(例えば、塩素イオン、臭素イオン、メトサルフェートイオン及び硫酸イオン等)を表す。

水溶性ビニルモノマー(a1)としては、例えば、以下の(i)アニオン性ビニルモノマー、(ii)非イオン性ビニルモノマー及び(ii)カチオン性ビニルモノマー等が使用できる。

10 なお、(i) アニオン性ビニルモノマーは塩であってもよく、塩であるアニオン性ビニルモノマーとしては、例えば、アルカリ金属塩(ナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカリ土類金属塩(カルシウム塩、マグネシウム塩等)、アンモニウム塩 [アンモニウム塩、テトラアルキル(炭素数1~8) アンモニウム塩(例えばテトラオクチルアンモニウム5 等)等]、有機アミン塩 {炭素数1~8のアルキルアミン、炭素数2~8のアルカノールアミン、ポリアルキレン(炭素数1~8) ポリアミン(アミノ基数2~10) 若しくはポリアルキルアミンの誘導体[炭素数1~8のアルキル基でアルキル化された化合物、あるいは炭素数2~12のアルキレンオキサイドが付加された化合物(アミノ基1個あたりの平均付加モル数1~30モル)等]}等が挙げられる。

(i) アニオン性ビニルモノマー

25

(i-1)カルボキシル(塩)基( $-CO_2M$ )を有するビニルモノマーとしては、炭素数  $3\sim3$ 0のビニル基含有カルボン酸(塩)等が用いられ、例えば、不飽和モノカルボン酸(例えば、アクリル酸、メタクリル酸、アクリル酸塩、メタクリル酸塩、クロトン酸及び桂皮酸等);不飽和ジカルボン酸(例えば、マレイン酸、フマル酸、シトラコン酸及

8

びイタコン酸等);及び前記不飽和ジカルボン酸のモノアルキル(炭素数1~8)エステル(例えば、マレイン酸モノブチルエステル、フマル酸モノブチルエステル、マレイン酸のエチルカルビトールモノエステル、フマル酸のエチルカルビトールモノエステル、シトラコン酸モノブチルエステル及びイタコン酸グリコールモノエステル等)等が挙げられる。

5

25

(i-2) スルホ(塩)基(-SO<sub>3</sub>M)を有するビニルモノマー としては、炭素数2~30のビニル基含有スルホン酸(塩)等が用いら れ、例えば、脂肪族又は芳香族ビニルスルホン酸(例えば、ビニルスル ホン酸、(メタ)アリルスルホン酸、スチレンスルホン酸及び $\alpha$ -メチ 10 ルスチレンスルホン酸等);(メタ)アクリロイル含有アルキルスルホ ン酸((メタ)アクリロキシプロピルスルホン酸、2-ヒドロキシー3 - (メタ) アクリロキシプロピルスルホン酸、2-(メタ) アクリロイ ルアミノー2、2ージメチルエタンスルホン酸、3-(メタ)アクリロ 15 キシエタンスルホン酸、2-(メタ)アクリルアミド-2-メチルプロ パンスルホン酸及び3-(メタ)アクリルアミド-2-ヒドロキシプロ パンスルホン酸等):及びアルキル(炭素数3~18) (メタ)アリル スルホコハク酸エステル等が挙げられる。本発明において、例えば "(メタ)アクリル…"とか"(メタ)アリル…"等の表現は、"(メ タ) アクリル…"の場合は、"アクリル…"又は"メタクリル…"を表 20 し、"(メタ)アリル…"の場合は、"アリル…"又は"メタリル…" を表すと言う様な意味で使用したものである。

(i-3) スルホン酸エステル(塩) からなる基( $-OSO_3M$ ) を有するビニルモノマーとしては、ヒドロキシアルキル(炭素数  $2\sim6$ ) (メタ) アクリレートの硫酸エステル化物 [例えば、ヒドロキシエチル(メタ) アクリレートの硫酸エステル化物等];ポリ(重合度  $2\sim3$ 

0) オキシアルキレン(アルキレン基の炭素数は2~4であり、重合形態は単独又はランダム及び/若しくはブロック)モノ(メタ)アクリレートの硫酸エステル化物 [例えば、ポリ(重合度5~15) オキシプロピレンモノメタクリレート硫酸エステル化物等];及び一般式(13)、(14) 又は(15) で示される化合物等が挙げられる。

10

5

$$CH_{3}CH = CH - Ar - R$$

$$(0A)_{n}OSO_{3}M$$

Ο

 $OSO_3M$ 

15

ОН

20

25

一般式(13)~(15)中、Rは水素原子又は炭素数1~15のアルキル基を表す。R'は水素原子、フッ素原子で置換されていてもよい炭素数1~15のアルキル基、アルカリ金属(リチウム、ナトリウム及びカリウム等)、アルカリ土類金属(マグネシウム及びカルシウム等)又はアンモニウムを表す。OAは炭素数2~4のオキシアルキレン基を示し、nが2以上の場合、2以上のOAは同一でも異なっていてもよ

く、異なる場合はランダムでもブロックでもまたその混合でもよい。Arはベンゼン環を表し、Mは、水素原子、アルカリ金属、アルカリ土類金属又はアンモニウムを表す。nは1~50の整数を表す。

アルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、 t ーブチル、2 - エチルヘキシル、ドデカニル及びペンタデカニル等が挙げられる。

フッ素原子で置換されていてもよいアルキル基としては、メチル、 エチル、t-ブチル、2-エチルヘキシル、ペンタデカニル、トリフル オロメチル及びペンタフルオロエチル等が挙げられる。

オキシアルキレン基としては、オキシエチレン、オキシプロピレン及 10 びオキシブチレン等が挙げられる。

(i-4) ホスホノ(塩) 基(-PO(OM)<sub>2</sub>) を有するビニルモノマーとしては、例えば、(メタ) アクリル酸ヒドロキシアルキル(炭素数 2~6) のリン酸モノエステル [例えば、(メタ) アクリル酸ヒドロキシアルキルのモノホスフェート等]、(メタ) アクリル酸ヒドロキシアルキル(炭素数 2~6) のリン酸ジエステル [例えばフェニル-2-アクリロイロキシエチルホスフェート等] 及び(メタ) アクリル酸アルキル(炭素数 2~6) ホスホン酸 [例えば、2-アクリロイルオキシエチルホスホン酸等] 等が挙げられる。

20

25

15

5

(ii) 非イオン性ビニルモノマー

(i i - 1) 水酸基 (- OH) を有するビニルモノマーとしては、例えば、炭素数  $3 \sim 1$  5 のモノエチレン性不飽和アルコール [例えば、(メタ) アリルアルコール及び (メタ) プロペニルアルコール等];及

び2~6価又はそれ以上のポリオール(例えば、炭素数2~20のアルキレングリコール、グリセリン、ソルビタン、ジグリセリン、ペンタエ

リスリトール、ポリアルキレン(炭素数 2~4)グリコール(重量平均分子量100~2000)等)のモノエチレン性不飽和カルボン酸エステル又はモノエチレン性不飽和エーテル [例えば、ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、トリエチレングリコール(メタ)アクリレート、ポリーオキシエチレンーオキシプロピレン(ランダム及び/又はブロック、重量平均分子量100~2000)モノ(メタ)アリルエーテル(末端の水酸基は炭素数1~4のアルキル(メチル、エチル及びブチル等)基又は炭素数2~3の飽和脂肪酸(酢酸及びプロピオン酸等)でエーテル化又はエステル化されていてもよい)等]等が挙げられる。

5

10

25

(ii-2) アミドからなる基( $-CONR_2$ )を有するビニルモノマーとしては、例えば、(メタ)アクリルアミド、N-アルキル(炭素数  $1\sim8$ )(メタ)アクリルアミド [例えば、N-メチルアクリルアミド [例えば、N-メチルアクリルアミド [例えば、N- メチルアクリルアミド [例えば、N, N-ジメチルアクリルアミド、N, N-ジーn-又はi-プロピルアクリルアミド等]、N-ヒドロキシアルキル(炭素数  $1\sim8$ )(メタ)アクリルアミド [例えば、N-メチロール(メタ)アクリルアミド、N-ヒドロキシエチル(メタ)アクリルアミド、N-ビドロキシエチル(メタ)アクリルアミド [例えば、N- メタ)アクリルアミド [例えば、N- アクリルアミド [例えば、N- アクリルアミド [例えば、N- アクリルアミド [例えれる。

アミドからなる基を有するビニルモノマーとしては、これらの他に、 炭素数  $5 \sim 10$  のビニルラクタム(例えば、N - ビニルピロリドン等)等も使用できる。

(ii-3)アミノ基(-NR₂)を有するビニルモノマーとしては、モノエチレン性不飽和モノ-又はジーカルボン酸のアミノ基含有エステル、例えばジアルキル(炭素数1~8)アミノアルキル(炭素数2~10)(メタ)アクリレート、ジヒドロキシアルキル(炭素数1~8)アミノアルキル(炭素数1~8)エステル等[例えば、ジメチルアミノエチル(メタ)アクリレート、ジエチルアミノ(メタ)アクリレート、ジエチルアミノ(メタ)アクリレート、ジエチルアミノ(メタ)アクリレート、ジエチルアミノ(メタ)アクリレート及びジメチルアミノエチルマレート等];モノエチレン性不飽和モノー又はジーカルボン酸のアミノ基含有アミド、例えばモノアルキル(炭素数2~10)(メタ)アクリルアミド等[例えば、ジメチルアミノエチル(メタ)アクリルアミド等[例えば、ジメチルアミノエチル(メタ)アクリルアミド等]等が挙げられる。

アミノ基を有するビニルモノマーとしては、これらの他にビニルピリ 15 ジン (例えば4-ビニルピリジン、2-ビニルピリジン等) も使用でき る。

(i i i) カチオン性ビニルモノマー

(iii-1)アンモニオ基(-NH<sub>3</sub>・Y)を有するビニルモノマ
 20 ーとしては、モノエチレン性不飽和モノー又はジーカルボン酸のアンモニオ基含有エステル [例えばアンモニオアルキル(炭素数2~10)(メタ)アクリレート {アンモニオエチル(メタ)アクリレート・クロライド等}等]及びモノエチレン性不飽和モノー又はジーカルボン酸のアンモニオ基含有アミド [例えばアンモニオアルキル(炭素数2~10)(メタ)アクリルアミド {アンモニオエチル(メタ)アクリルアミド・メトサルフェート等}等]等が挙げられる。

(iii-2)モノー又はジーアルキルアンモニオ基(-NRH。・ Y又は-NR,H·Y)を有するビニルモノマーとしては、モノエチレ ン性不飽和モノー又はジーカルボン酸のアルキルアンモニオ基含有エス テル「例えばモノアルキル(炭素数1~4)アンモニオアルキル(炭素 5 数2~10)(メタ)アクリレート{メチルアンモニオエチル(メタ) アクリレート・クロライド及び t - ブチルアンモニオエチル(メタ)ア クリレート・メトサルフェート等〉及びジアルキル(炭素数1~4)ア ンモニオアルキル(炭素数2~10) (メタ) アクリレート (ジメチル アンモニオエチル (メタ) アクリレート・クロライド及びメチル t ーブ 10 チルアンモニオエチル(メタ)アクリレート・ブロマイド等】等〕及び モノエチレン性不飽和モノー又はジーカルボン酸のアルキルアンモニオ 基含有アミド [例えばモノアルキルアンモニオアルキル (炭素数 2~1 0) (メタ) アクリルアミド {メチルアンモニオエチル (メタ) アクリ ルアミド・クロライド及びブチルアンモニオエチル(メタ)アクリルア 15 ミド・クロライド等】及びジアルキルアンモニオアルキル(炭素数2~ 10) (メタ) アクリルアミド {ジメチルアンモニオエチル (メタ) ア クリルアミド・クロライド及びメチルプロピルアンモニオエチル(メ タ)アクリルアミド・メトサルフェート等}等]等が挙げられる。

20

25

(i i i - 3) トリアルキルアンモニオ基 (-NR $_3$ ・Y) を有する ビニルモノマーとしては、前記アミノ基を有するビニルモノマーを炭素 数  $1 \sim 8$  のアルキル化剤 (例えばメチルクロライド、ジメチル硫酸、ベンジルクロライド及びジメチルカーボネート等の 4 級化剤)を用いて 4 級化したもの {例えば、トリメチルアンモニオエチル (メタ) アクリレート・クロライド、メチルジエチルアンモニオエチル (メタ) アクリレ

ート・メトサルフェート、トリメチルアンモニオエチルマレート・クロライド、トリメチルアンモニオエチル(メタ)アクリルアミド・クロライド、ジエチルベンジルアンモニオエチル(メタ)アクリルアミド・クロライド 等が挙げられる。これらの他にNービニルピリジニウム塩(例えばNービニルピリジニウム・クロライド及びNーメチルー2ービニルピリジニウム・クロライド等)も使用できる。

5

15

水溶性ビニルモノマーのHLB値は、 $10.0 \sim 20.0$ が好ましく、さらに好ましくは $11.5 \sim 20.0$ 、特に好ましくは、13.00  $\sim 20.0$ である。

なお、HLB値は、デイビス(Davis)のHLB(藤本武彦著「新・界面活性剤入門」三洋化成工業株式会社1992年8月 第3刷発行、第132頁; 対応英語版 Dr. Takehiko Fujimoto, 「New Introduction to Surface Active Agents」Copyright 1985, SANYO CHEMICAL INDUSTRIES, LTD 第132頁)によって算出される値である。

加水分解により水溶性ビニルモノマー(a1)となるビニルモノマー(a2)しては特に限定はないが、加水分解により水溶性置換基となる加水分解性置換基を少なくとも1個有するビニルモノマー等が使用できる。

20 加水分解性基としては、酸無水物を含む基(-COO-CO-)、エステルを含む基(-COOR)及びシアノ基等が挙げられる。

なお、Rは炭素数1~3のアルキル(メチル、エチル及びプロピル) 基、ビニル基、アリル基及びプロペニル基である。

酸無水物を含む基を有するビニルモノマーとしては、炭素数 4~20 25 のジカルボン酸無水物等が用いられ、例えば、無水マレイン酸、無水イ タコン酸、無水シトラコン酸等が挙げられる。

5

10

15

20

エステルを含む基を有するビニルモノマーとしては、例えば、モノエチレン性不飽和カルボン酸の低級アルキル(炭素数 1 ~ 3) エステル [例えば、(メタ) アクリル酸メチル及び(メタ) アクリル酸エチル等]、モノエチレン性不飽和アルコールのエステル [例えば、酢酸ビニル、酢酸(メタ) アリル等] 等が挙げられる。

シアノ基を有するビニルモノマーとしては、炭素数 3 ~ 6 のビニル基 含有のニトリル化合物等 [例えば、(メタ)アクリロニトリル、5 - へ キセンニトリル等] 等が挙げられる。

加水分解は、重合中、重合後及びこれらの両方のいずれでもよいが、得られる架橋重合体の分子量の観点から重合後が好ましい。

これらビニルモノマー(a1)及び(a2)は単独で使用してもよく、また、必要により2種以上を併用してもよい。

これらのうち、水溶性ビニルモノマー(a 1)が好ましく、さらに好ましくはアニオン性ビニルモノマー、特に好ましくはカルボキシル(塩)基、スルホ(塩)基、アミノ基、アミドからなる基、アンモニオ基又はモノー、ジー若しくはトリーアルキルアンモニオ基を有するビニルモノマーであり、次に好ましくはカルボキシル(塩)基又はアミドからなる基を有するビニルモノマー、さらに特に好ましくは(メタ)アクリル酸(塩)及び(メタ)アクリルアミド、最も好ましくはアクリル酸(塩)である。

本発明の吸水剤を形成している架橋重合体の構成単位として用いられるビニルモノマーとしては、ビニルモノマー(a1)及び/又は(a2)と共重合可能なその他のビニルモノマーを併用することができる。

共重合可能なその他のビニルモノマー(a3)としては、疎水性ビニ 25 ルモノマー等が使用できるが、これらに限定されるわけではない。

その他のビニルモノマー (a3) としては下記の(i)~(ii)のビ

ニルモノマー等が用いられる。

(i)炭素数8~30の芳香族エチレン性モノマー;

スチレン、α-メチルスチレン、ビニルトルエン、ヒドロキシスチレン等のスチレン、ビニルナフタレン、ジクロルスチレン等のスチレンのハロゲン置換体等。

(ii) 炭素数2~20の脂肪族エチレンモノマー;

アルケン [エチレン、プロピレン、ブテン、イソブチレン、ペンテン、ヘプテン、ジイソブチレン、オクテン、ドデセン、オクタデセン等];アルカジエン [ブタジエン、イソプレン等]等。

10 (i i i) 炭素数 5~15の脂環式エチレン性モノマー;

モノエチレン性不飽和モノマー [ピネン、リモネン、インデン等]; ポリエチレン性ビニル重合性モノマー (エチレン性不飽和結合を2個以上有するビニル重合性モノマー) [シクロペンタジエン、ビシクロペンタジエン、エチリデンノルボルネン等]等。

共重合可能なその他のビニルモノマー(a3)を使用する場合、(a3)の含有量は、ビニルモノマー(a1)及び(a2)の合計質量に基づいて、0.01~5質量%が好ましく、さらに好ましくは0.05~3質量%、特に好ましくは0.08~2質量%、最も好ましくは0.1~1.5質量%である。すなわち、この場合、(a3)の含有量の上限20 は5質量%が好ましく、さらに好ましくは3質量%、特に好ましくは2質量%、最も好ましくは1.5質量%であり、同様に下限は0.01質量%が好ましく、さらに好ましくは0.05質量%、特に好ましくは0.05質量%、特に好ましくは0.08質量%、最も好ましくは0.1質量%である。

架橋剤(b)としてはビニルモノマー(a1)及び/又は(a2)の 25 重合時に併用される内部架橋剤(b1)と、必要により重合後に架橋重 合体粒子の表面を架橋するための表面架橋剤(b2)とがある。

架橋剤(b)としては、例えばエチレン性不飽和基を2個以上有する架橋剤(bb1)、水溶性ビニルモノマー(a1)の水溶性置換基及び/又はビニルモノマー(a2)の加水分解によって生成する水溶性置換基と反応し得る官能基を少なくとも1個有し且つ少なくとも1個のエチレン性不飽和基とを有する架橋剤(bb2)、並びに水溶性ビニルモノマー(a1)の水溶性置換基及び/又はビニルモノマー(a2)の加水分解によって生成する水溶性置換基と反応し得る官能基を少なくとも2個以上有する架橋剤(bb3)等が使用できる。

5

これらは、内部架橋剤(b1)及び表面架橋剤(b2)のいずれにも 10 使用できる。

(i) エチレン性不飽和基を2個以上有する架橋剤(bb1)として は、炭素数 $8 \sim 12$ のビス (メタ)アクリルアミド、炭素数 $2 \sim 10$ の ポリオールのポリ(メタ)アクリレート及び炭素数2~10のポリオー ルのポリ(メタ)アリルエーテル等が用いられ、例えば、N, N'ーメ チレンビス (メタ) アクリルアミド、エチレングリコールジ (メタ) ア 15 クリレート、ポリ(重合度2~5) エチレングリコールジ(メタ) アク リレート、プロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、グリセリン (ジまたはトリ)アクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレ ート、トリアリルアミン、トリアリルシアヌレート、トリアリルイソシ アヌレート、テトラアリロキシエタン、ペンタエリスリトールトリアリ 20 ルエーテル及びジグリセリンジ(メタ)アクリレート等が挙げられる。 (ii) 水溶性ビニルモノマー(a1) の水溶性置換基及び/又はビニ ルモノマー(a2)の加水分解によって生成する水溶性置換基と反応し 得る官能基を少なくとも1個有し且つ少なくとも1個のエチレン性不飽 和基とを有する架橋剤(bb2)としては、炭素数6~8のエポキシ基 25

を有するエチレン性不飽和化合物及び炭素数4~8の水酸基を有するエ

チレン性不飽和化合物等が用いられ、例えば、グリシジル(メタ)アクリレート、N-メチロール(メタ)アクリルアミド、ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート及びイソシアナトエチル(メタ)アクリレート等が挙げられる。

5 (i i i) 水溶性ビニルモノマー(a1)の水溶性置換基及び/又はビニルモノマー(a2)の水溶性置換基と反応し得る官能基を少なくともを2個以上有する架橋剤(bb3)としては、特開昭58-180233号公報及び特開昭59-189103号公報(対応USP4666983号公報)に記載の多価アルコール、多価グリシジル、多価アミン、

10 多価アジリジン及び多価イソシアネート等が使用できる。

15

20

多価グリシジル化合物としては、エチレングリコールジグリシジルエーテル及びグリセリンジグリシジルエーテル等が挙げられる。多価アミン化合物としては、エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、テトラエチレンペンタミン、ペンタエチレンへキサミン及びポリエチレンイミン等が挙げられる。多価アジリジン化合物としては、商品名:"ケミタイトPZ-33"  $\{2,2-$ ビスヒドロキシメチルブタノールートリス(3-(1-アジリジニル)プロピネート) $\}$ 、商品名:"ケミタイトHZ-22"  $\{1,6-$ ヘキサメチレンジエチレンウレア $\}$ 及び商品名:"ケミタイトDZ-22"  $\{$ ジフェニルメタンービス-4、4'-N、N'-ジエチレンウレア $\}$  (これらは日本触媒化学工業社製の商品名である)等が挙げられる。多価イソシアネート化

これらの架橋剤は単独で使用してもよく、又は、2種以上を併用して 25 もよい。

ジイソシアネート等が挙げられる。

架橋剤(b)のうち、内部架橋剤(b1)としては、吸水剤の荷重下

合物としては、2,4-トリレンジイソシアネート及びヘキサメチレン

における吸収量等の観点から、エチレン性不飽和基を2個以上有する架橋剤(bb1)が好ましく、さらに好ましくは炭素数2~10のポリオールのポリ(メタ)アリルエーテル、特に好ましくはトリアリルシアヌレート、トリアリルイソシアヌレート、テトラアリロキシエタン及びペンタエリスリトールトリアリルエーテル、最も好ましくはペンタエリスリトールトリアリルエーテルである。

5

架橋剤(b)のうち、表面架橋剤(b2)としては、吸水剤の荷重下における吸収量等の観点から、水溶性ビニルモノマー(a1)の水溶性置換基及び/又はビニルモノマー(a2)の加水分解によって生成する水溶性置換基と反応し得る官能基を少なくとも2個以上有する架橋剤(bb3)が好ましく、さらに好ましくは多価グリシジル、特に好ましくはエチレングリコールジグリシジルエーテル及びグリセリンジグリシジルエーテル、最も好ましくはエチレングリコールジグリシジルエーテルである。

15 本発明の吸水剤を形成している架橋重合体には、内部架橋剤(b1) 及び表面架橋剤(b2)の両方が構成単位として含まれてもよいし、い ずれか一方が含まれていてもよいが、両方含まれていることが好まし い。

内部架橋剤(b1)としての使用量は、ビニルモノマー(a1)及び /又は(a2)並びに必要により使用する他のビニルモノマー(a3) の合計質量に基づいて、0.001~5.0質量%が好ましく、さらに 好ましくは0.002~2質量%、特に好ましくは0.003~1.6 質量%である。すなわち、(b1)の使用量の上限は(a1)及び/又は(a2)並びに必要により使用する(a3)の合計質量に基づいて、

25 5.0質量%が好ましく、さらに好ましくは2質量%、特に好ましくは1.6質量%であり、同様に下限は0.001質量%が好ましく、さら

に好ましくは0.002質量%、特に好ましくは0.003質量%である。この範囲であると、保水・吸収能力がさらに良好となりやすい。

表面架橋剤(b2)としての使用量は、ビニルモノマー(a1)及び /又は(a2)並びに必要により使用する(a3)の合計質量に基づい 5 て、0.001~7.0質量%が好ましく、さらに好ましくは0.00 2~5.0質量%、特に好ましくは0.003~4.0質量%である。 すなわち、(b2)の使用量の上限は、(a1)及び/又は(a2)並 びに必要により使用する(a3)の合計質量に基づいて、7.0質量% が好ましく、さらに好ましくは5.0質量%、特に好ましくは4.0質 10 量%であり、同様に下限は0.001質量%が好ましく、さらに好まし くは5.0質量%、特に好ましくは4.0質量%である。

この下限以上であると、荷重下における吸収量がさらに向上する傾向 にあり、また、この上限未満であると、表面の架橋度が過度となりにく く保水量がさらに低下しにくい傾向がある。

15 第一発明の式(1)及び(2)を満たしてなる吸水剤としては、例えば、本発明の第二発明がある。

次に第二発明について説明する。

20

25

水溶性ビニルモノマー(a1)、加水分解により(a1)となるビニルモノマー(a2)及び内部架橋剤(b1)としては、前述したものが使用でき、好ましい範囲も同じである。

本発明の第二発明は、さらに前述の架橋重合体を含み、前述の要件① ~③のうち少なくとも2つを満足してなる吸水剤である。

要件①~③について順に説明する。まず、要件①について説明する。 金属元素(c 1)としては、元素記号として、Fe、Co、Ni、C u、Zn、Ru、Rh、Pd、Ag、Cd、Os、Ir、Pt及びAu からなる群より選ばれる少なくとも1種の金属元素が好ましく、さらに

好ましくは元素記号としてFe、Co、Ni、Cu、Ru、Rh及びPd、特に好ましくは元素記号としてFe、Co、Ni、Ru、Rh及びPd、最も好ましくは元素記号としてCo、Ni、Ru、Rh及びPdである。

5 この金属元素は、架橋重合体の製造時に存在していることが好ましく、さらに好ましくは架橋重合体の重合時に存在していることである。 さらにこの金属元素は以下の第三発明で説明する錯体(c)に由来する ことが好ましい。

金属元素(c 1)の含有量は、本発明の吸水剤の質量に基づいて、 0.001ppm~1質量% (10<sup>-9</sup>~1質量%) が好ましく、さらに 好ましくは0.005ppm~0.5質量% (5×10<sup>-9</sup>~0.5質量%)、特に好ましくは0.01ppm~0.3質量% (10<sup>-8</sup>~0.3質量%)、さらに特に好ましくは0.1ppm~0.2質量% (10<sup>-7</sup>~0.2質量%)、最も好ましくは0.5ppm~0.1質量% (5×10<sup>-7</sup>~0.1質量%)である。すなわち、(c 1)の含有量の上限は、本発明の吸水剤の質量に基づいて、1質量%が好ましく、さらに好ましくは0.5質量%、特に好ましくは0.3質量%であり、同様に下限は0.001ppmが好ましく、さらに好ましくは0.005ppm、特に好ましくは0.01ppmである。この範囲である

と、保水量及び荷重下における吸収量がさら良好になりやすい。

次に第二発明の②について説明する。

20

25

水不溶球状単粒子 (d) の平均粒子径は、 $1\sim500$  n mが好ましく、さらに好ましくは $3\sim100$  n m、特に好ましくは $5\sim75$  n m、最も好ましくは $9\sim50$  n mである。すなわち、(d) の平均粒径の上限は、500 n mが好ましく、さらに好ましくは100 n m、特に好ましくは75 n m、最も好ましくは50 n m であり、同様に下限は1 n m

が好ましく、さらに好ましくは3nm、特に好ましくは5nm、最も好ましくは9nmである。この下限以上であると、荷重下における通液性がさらに良好となる傾向にあり、また、この上限未満であると、荷重下における吸収量がさらに低下しにくい傾向がある。

5 水不溶性球状単粒子(d)は、非孔質であることが好ましい。非孔質球状単粒子の場合、優れたハンドリング性(得られた吸水剤粒子の粉体流動性等)を示す。

水不溶性球状単粒子(d)の比表面積は、ゲル通液速度の向上の観点から、20~400m²/gが好ましく、さらに好ましくは30~35
10 0m²/g、特に好ましくは40~300m²/gである。すなわち、
(d)の比表面積の上限は、400m²/gが好ましく、さらに好ましくは350m²/g、特に好ましくは300m²/gであり、同様に下限は20m²/gが好ましく、さらに好ましくは30m²/g、特に好ましくは40m²/gである。この範囲内であると、荷重下における通
15 液性がさらに良好となりやすい。

水不溶性球状単粒子(d)の材質は、金属を除き、水に不溶性で且つ架橋重合体と非反応性であれば特に限定はなく、有機物及び無機物のいずれであってもよい。なお、金属は、架橋重合体と水と接触した際、金属の酸化・還元反応により架橋重合体を分解する恐れがあるため好ましくない。

有機物としては、(i)炭化水素のみからなる有機物、(ii)炭素、水素及び酸素原子からなる有機物、(ii)窒素原子を含有する有機物及び(iv)その他の有機物等が使用できる。

20

有機物の単粒子の溶融温度は、架橋重合体を乾燥する場合に、この乾 25 燥の際に有機物の単粒子が溶融しないようにするために乾燥温度以上で あることが好ましい。乾燥温度とのバランスであるが、有機物単粒子の

溶融温度は、 $130\sim300$   $\mathbb{C}$ が好ましく、さらに好ましくは $150\sim250$   $\mathbb{C}$ である。すなわち、溶融温度の上限は300  $\mathbb{C}$ が好ましく、さらに好ましくは250  $\mathbb{C}$ であり、同様に下限は130  $\mathbb{C}$ が好ましく、さらに好ましくは150  $\mathbb{C}$ である。

5 (i)炭化水素のみからなる有機物としては、重量平均分子量1万~1 5万の例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリー p-キシリレン及びポリブタジエン等が挙げられる。

(ii)炭素、水素及び酸素原子からなる有機物としては、重量平均分子量1万~15万の例えば、ポリアクリレート、ポリメタクリレート、

10 ポリ酢酸ビニル、ポリビニルエーテル、熱可塑性ポリエステル、ポリカーボネート、ポリフェニレンオキシド、ポリエポキシ等が挙げられる。

(i i i ) 窒素原子を含有する有機物としては、重量平均分子量1万~ 15万の例えば、ポリアクリロニトリル、ポリアミド及び熱可塑性ポリウレタン等が挙げられる。

15 (iv) その他の有機物としては、重量平均分子量1万~15万の例えば、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、フッ素樹脂、ポリスルホン等及びこれらの樹脂を構成する単量体の2種以上を共重合して得られるもの等が挙げられる。

20

これらのうち、(i)が好ましく、さらに好ましくはポリスチレン、 特に好ましくは重量平均分子量7~13万のポリスチレンである。

無機物としては、天然無機物及び合成無機物のいずれであってもよく、例えば酸化ケイ素、酸化アルミニウム、酸化鉄、酸化チタン、酸化マグネシウム、酸化ジルコニウムなどの酸化物、炭化ケイ素、炭化アルミニウム等の炭化物及び窒化チタン等の窒化物等が挙げられる。また、

25 これらは2種以上併用してもよく、あるいは2種以上が複合化されたもの(例えばゼオライト及びタルク等)であってもよい。

これらのうち、無機物が好ましく、さらに好ましくは酸化物、特に好ましくは酸化ケイ素である。酸化ケイ素の中でも、最も好ましくは非結晶の酸化ケイ素である。

水不溶球状単粒子(d)の10質量%水溶液におけるpHは、特に限定はないが、1次粒子のままで(d)を安定に存在させ、2次凝集物を作りにくいという観点から、 $2\sim1$ 1が好ましく、さらに好ましくは $2.5\sim10$ 、特に好ましくは $3\sim9$ である。すなわち、(d)の10質量%水溶液におけるpHの上限は、11が好ましく、さらに好ましくは10、特に好ましくは9であり、同様に下限は2が好ましく、さらに好ましくは10、特に好ましくは100、特に好ましくは100、同様に下限は100、100 であり、100 であり、100 であり、100 であり、100 であり、100 である。この範囲内でであると、100 では100 では100 であり、100 である。この範囲内でであると、100 では100 では100 であり、100 であり、100 である。この範囲内でであると、100 では100 では100 であり、100 であり、100 である。この範囲内でであると、100 では100 では100 であり、100 である。この範囲内でであると、100 では100 では100 であり、100 である。この範囲内でであると、100 では100 では100 である。この範囲内でであると、100 では100 である。この範囲内でであると、100 では100 である。この範囲内でであると

(d) の安定性がさらに良好になりやすい。

5

10

25

水不溶球状単粒子(d)の含有量は、架橋重合体の質量に基づいて、 0.1~1質量%が好ましく、さらに好ましくは0.2~0.8質量%、特に好ましくは0.4~0.6質量%である。すなわち、(d) 15 の含有量の上限は、架橋重合体の質量に基づいて、1質量%が好ましく、さらに好ましくは0.8質量%、特に好ましくは0.6質量%であり、同様に下限は0.1質量%が好ましく、さらに好ましくは0.2質量%、特に好ましくは0.4質量%である。この下限以上であると、荷重下における通液性がさらに良好となる傾向にあり、また、この上限未 20 満であると、荷重下における通液性がさらに良好となると同時に、吸水剤の機械強度がさらに強くなる傾向がある。

次に第二発明の③について説明する。

表面架橋剤(b2)と架橋重合体とを反応させることにより生成されるエステル結合又はアミド結合に由来するカルボニル基及び/又はアミノ基の赤外吸光分析による吸光度の架橋重合体一粒における標準偏差(S)は、15以下が好ましく、さらに好ましくは10以下、特に好ま

しくは5以下、さらに特に好ましくは3以下、最も好ましくは2以下である。

この範囲であると、架橋重合体を表面架橋剤(b2)により表面架橋 する際、架橋重合体粒子の表面近傍を均一に表面架橋することになり、

5 吸水剤の保水量を低下することなく、荷重下吸収量を大幅に改良することが可能となる。

赤外線吸光分析による吸光度の標準偏差の測定方法は、次の通りである。

<吸光度の標準偏差の測定方法>

25

 架橋重合体粒子を目開き105~710μmのふるいで粒度調整し、 目開き105μmのふるいを通過せず、目開き710μmのふるいを通 過した架橋重合体粒子を採取した後、フーリエ変換赤外線吸光光度計 (例えば、島津製作所製 "FTIR-8200PC"等)により架橋重 合体表面の10×10×10μmの領域のカルボニル基及び/又はアミ
 15 ノ基の吸光度を測定する。

同様にして、同一粒子内の異なる領域を100箇所測定し、測定値の標準偏差(S)を求める。なお、標準偏差(S)は下式(16)より求められる。

20 (S) = 
$$((100 \Sigma p^2 - (\Sigma p)^2)/100(100-1))^{1/2}$$
 (16)

なお、式中pは赤外線吸光光度計により測定された吸光度である。

上記①~③のうち、少なくとも2つを満足する場合には、吸水剤の保水量(x1)、荷重下吸収量(x2)及び荷重下通液性(Y)が共に大きくなる傾向があり、吸水剤の吸収性能に優れるようになりやすい。

一方、上記①~③のうち、1つしか満足しない場合は、吸水剤の保水

量(x1)、荷重下吸収量(x2)及び荷重下通液性(Y)のうち、いずれかが低下する傾向にあり好ましくない。

より具体的には、①を満たさない場合には保水量(x1)及び荷重下吸収量(x2)が低下やすい傾向にあり、②を満たさない場合には荷重下吸収量(x2)又は荷重下通液性(y)が低下しやすい傾向にあり、また③を満たさない場合には保水量(x1)、荷重下吸収量(x2)又は荷重下通液性(y)のいずれかが低下しやすい傾向にある。

本発明の第一発明又は第二発明の吸水剤は、従来公知の方法を応用して製造することもできるが、以下の第三発明の製造方法によるのが好ましい。

次に第三発明について説明する。

5

10

水溶性ビニルモノマー(a1)、加水分解により(a1)となるビニルモノマー(a2)及び内部架橋剤(b1)は、上記のものが使用でき、好ましい範囲も同じである。

15 本発明の第三発明は、前記の工程①~③のうち少なくとも2つの工程 を含む吸水剤(上記架橋重合体を含む)の製造法である。

前記工程①~③について順に説明する。

工程①は、以下の(i)~(iii)からなる群より選ばれる少なくとも1つの条件を含む方法による重合工程に関する。

(i) ビニルモノマー(a1)、(a2)、(a3)及び内部架橋剤(b1)の重合濃度は、(a1)、(a2)、(a3)、架橋剤(b1)及び反応溶媒の合計質量に基づいて、1×10<sup>-4</sup>~20質量%が好ましく、さらに好ましくは1~18質量%、特に好ましくは5~15質量%である。すなわち、この濃度の上限は(a1)、(a2)、(a2)、(a3)、(b1)及び反応溶媒の合計質量に基づいて、20質量%が好ましく、さらに好ましくは18質量%、特に好ましくは15質量%である。

り、同様に下限は $1 \times 1$  0  $^{-4}$  質量%が好ましく、さらに好ましくは 1 質量%、特に好ましくは 5 質量%である。この範囲内であると、荷重下 吸収量 (x 2) 及び保水量 (x 1) がさらに良好になりやすい。

(i i)重合温度は、重合温度( $T\pm5$ ) Cの範囲内であって、Tが  $0\sim6$ 0 であることが好ましく、さらに好ましくは重合温度( $T\pm4$ ) Cの範囲内であってTが $0\sim6$ 0 であること、特に好ましくは重合温度( $T\pm3$ ) Cの範囲内であってTが $0\sim6$ 0 であること、最も好ましくは重合温度( $T\pm2$ ) Cの範囲内であって、Tが $0\sim6$ 0 であること、この範囲内であると、荷重下吸収量(X2)、X2 (X3 ) X3 をである。この範囲内であると、荷重下吸収量(X4 ) X3 とである。この範囲内であると、荷重下吸収量(X5 ) X4 により、X5 に良好になりやすい。

5

10

15

20

25

ここで、"重合温度( $T\pm5$ ) $\mathbb C$ の範囲内であって、Tが $0\sim6$ 0である"とは、まず目標とする重合温度Tを $0\sim6$ 0 $\mathbb C$ の範囲のいずれか 1点の特定の温度に定め、Tを特定の温度に決定したら、重合は、前記特定温度の $\pm5$  $\mathbb C$ の範囲内で行うことが好ましいと言うことを意味する。重合温度を特定した温度Tからあまり大きく変化させないようにコントロールしながら重合することが好ましいことを意味している。

(iii)元素記号として、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ru、Rh、Pd、Ag、Cd、Os、Ir、Pt及びAuからなる群より選ばれる少なくとも1種の金属元素(c1)のうち、前述したものと同じものが好ましい。

錯体(c)の配位子(c2)としては、陰イオン又は中性分子である配位子であれは特に限定はないが、例えば[1]ヒドリド(水素アニオン)及びハロゲンアニオン(フッ素アニオン、塩素アニオン及び臭素アニオン等)、[2]窒素、酸素、燐及び硫黄からなる群より選ばれる少なくとも1種の元素を有する化合物及び[3]共役化合物等が使用できる。

[2]窒素、酸素、燐及び硫黄からなる群より選ばれる少なくとも1 種の元素を有する化合物としては、(1) 燐数1~4又はそれ以上、炭 素数3~42又はそれ以上の第3級ホスフィン化合物、(2)アンモニ ア又は窒素数1~4又はそれ以上、炭素数1~44又はそれ以上のアミ ン、(3)カルボニル基数1~3又はそれ以上、炭素数3~40又はそ 5 れ以上のカルボニル基含有化合物(カルボン酸を除く)、(4)カルボ キシル基数1~4又はそれ以上、炭素数2~20又はそれ以上のカルボ ン酸、(5) オキシムからなる基(> C = N - OH) の数 $1 \sim 4$ 又はそ れ以上、炭素数2~20又はそれ以上のオキシム、(6)水酸基数1~ 4又はそれ以上、炭素数 $6\sim30$ 又はそれ以上のフェノール、(7)エ 10 ーテル結合 (-0-) の数  $1 \sim 8$  又はそれ以上、炭素数  $4 \sim 3$  0 又はそ れ以上のエーテル、(8)硫黄原子数1~4又はそれ以上、炭素数2~ 40又はそれ以上の硫黄化合物、(9)アミドからなる基の数1~3又 はそれ以上、炭素数3~54又はそれ以上のアミド、(10)N-オキ シドを含む基 (-N-O) の数  $1 \sim 3$  又はそれ以上、炭素数  $6 \sim 20$  又 15 はそれ以上のNーオキシド及び(11)その他等が用いられる。

(1) 燐数  $1 \sim 4$  又はそれ以上、炭素数  $3 \sim 4$  2 又はそれ以上の第 3 級ホスフィン化合物としては、例えば、トリメチルホスフィン、トリエチルホスフィン、ジエチルフェニルホスフィン、トリフェニルホスフィン (以下 P P h  $_3$  と略す。)、オルトーフェニレンビス(ジフェニルホスフィン)、オルトーフェニレンビス(ジメチルホスフィン)、オルトーフェニレンビス(ジエチルホスフィン)、オルトーフェニレンビス(エチルフェニルホスフィン)、1,2 ービス(ジフェニルホスフィノ)エタン、1,2 ービス(ジエチルホスフィノ)エタン、1,2 ービス(エチルフェニルホスフィノ)エタン、1,2 ービス(エチルフェニルホスフィノ)エタン、1,2 ービス(ジフェニルホスフィノ)エタン、1,2 ービス(ジフェニル

20

25

ホスフィノ)メタン(以下dppmと略す。)、1,2-ビス(ジメチルホスフィノ)メタン、1,2-ビス(ジエチルホスフィノ)メタン、1,2-ビス(エチルフェニルホスフィノ)メタン、トリス(ジフェニルホスフィノエチル)ホスフィン、トリス(ジメチルルホスフィノエチル)ホスフィン及びトリス(エチルフェニルホスフィノエチル)ホスフィン等が挙げられる。

5

- (2-1) 窒素数 1 のアミンとしては、例えば、ピリジン(以下 p y と略す。)、ジエチルアミン、サリチルアミン、アミノエタンセレノール、2-ヒドロキシ-6-メチルピリジン、2-ジエチルアミノエタノール、ビス(2-アミノエチル)アミド、エタノールアミン、2-アミノエタノール、 $\beta-$ アラニン、2-ヒドロキシ-6-メチルピリジン、3-サリチリデンアミノ-1-プロパノール、2-ピロリドン、8-キノリノール、サリチルアルジミン及び $\alpha-$ ピコリン等が挙げられる。
- 20 下enと略す。)、プロプレンジアミン、トリメチレンジアミン、1,2-シクロヘキサンジアミン、N,N-ジエチルエチレンジアミン、N,N-ジメチルエチレンジアミン、サリチリデンエチレンジアミン、N-エチルサリチルアルジアミン、ビス(ベンゾイルアセトン)エチレンジアミン、1,2-ジアミノ-1,1'-ジメチルエタン、2,2'

(2-2)窒素数2のアミンとしては、例えば、エチレンジアミン(以

ン、(アミノイミノメチル)尿素、  $\begin{bmatrix} (2-アミノエチル)アミノ) \\ -1-プロパノール、2- [(3-アミノプロピル)アミノ] エタノール、N-2 [2-(ジエチルアミノ) エチル] <math>-3-アミノ-1-プロパノール、トリス [2-(メチルアミノ) エチル] アミン、イミダゾール、N, N'-ジサチリデントリメチレンジアミン、4, 6, 6, <math>-$ トリメチル-3, 7-ジアザノナ-3-エン-1, 9-ジオール、N, N, N', N'-テトラメチルエチレンジアミン及び1, 8-ナフチリジン等が挙げられる。

- (2-3)窒素数3以上のアミンとしては、例えば、ジエチレントリア ミン、トリエチレンテトラミン、テトラエチルペンタミン、N. N'-10 ビス(2-アミノベンジリデン)エチレンジアミン、トリス〔2-(メ チルアミノ)エチル]アミン、ジアミノピリジン、1,3-ビス[ビス (2-ピリジルエチル)アミノメチル]ベンゼン、4-ジメチルアミノ - 2, 3-ジメチル-1-フェニル-5-ピラゾラン、ビグアニド、イ 15 ミドジカルボンイミドジアミド、ビウレット、カルバモイルグアニジ ン、フタロシアニン、N, N, N', N'-テトラキス(2-アミノエ チル) エチレンジアミン、1,2,3-トリアミノプロパン、トリス (2-ベンズイミダソリルメチル)アミン、テトラキス(2-ピリジル メチル) エチレンジアミン、2, 2', 2', -テルピリジン、1, 4, 7, 10-テトラアザデカン、1, 4, 8, 11-テトラアザウン 20 デカン、1, 5, 8, 12ーテトラアザドデカン、1, 4, 8, 11ー テトラアザシクロテトラデカン、エチレンビス(ビグアニド)、テトラ
- 25 (3)カルボニル基数 1~3 又はそれ以上、炭素数 3~40 又はそれ以 上のカルボニル基含有化合物(カルボン酸を除く)としては、アセト酢

チジン等が挙げられる。

フェニルポルフィリン、トリス(2-ピリジルメチル)アミン及びヒス

酸エチル、アセチルアセトン(以下acacと略す。)、2,4-ペンタンジオン、ビス(アセチルアセトン)、3-メチルペンタン-2,4
ージオン、1-フェニル-1,3-ブタンジオン、3-フェニルペンタン-2,4-ジオン、1,3-ジフェニルー1,3-プロパンジオン、
1-フェニル-1,3,5-ヘキサントリオン、5,5'-(1,2-エタンジイルジニトリロ)ビス(1-フェニル-1,3-ヘキサンジオン)、トリフルオロアセチルアセトン、ヘキサフルオロアセチルアセトン、ベンジル、ジベンゾイルメタン、アスパラギンベンゾイルアセトン、テノイルトリフルオロアセトン、4,4'-(1,2-エタンジイルジニトリロ)ビス(2-ペンタノン)、ジピバロイルメタン等が挙げられる。

(4)カルボキシル基数1~4又はそれ以上、炭素数2~20又はそれ以上のカルボン酸としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、サリチル酸、フタル酸、ニコチン酸、ピコリン酸、アスパラギン酸、ベンゾイル15 ピルビン酸、エチレンジアミン二酢酸、ニトリロ三酢酸、N'-(2-ヒドロキシエチル)エチレンジアミン三酢酸、プロピレンジアミン四酢酸、エチレンジアミン四酢酸、トランス-1,2-シクロヘキサンジアミン四酢酸、(1,2-エタンジイルジニトリロ)四酢酸、エチレンジアミン四20 プロピオン酸、グリシン、N-メチルグリシン、グリシルグリシン、グリシルグリシン、グリシルグリシン、グリシルグリシン、ガリシルグリシン、グリシルグリシン、メチルイミノ二酢酸、N,N-ジエチルジセレノカルバミン酸、メチオニン、プロリン、サルコシン及びキサントゲン酸等が挙げられる。(5)オキシムからなる基(>C=N-OH)の数1~4又はそれ以

(5) オキシムからなる基 (>C=N-OH) の数 1~4 又はそれ以
 25 上、炭素数 2~2 0 又はそれ以上のオキシムとしては、例えば、ジメチルグリオキシム、3-(2-アミノエチルイミノ)-2-ブタノンオキ

シム、ベンジルメチルグリオキシム、2,6-ジアセチルピリジンジオキシム、2-ピリジルアルドキシム、3-フェニルイミノ-2-ブタノンオキシム、サリチルアルデヒドオキシム等が挙げられる。

- (6)水酸基数1~4又はそれ以上、炭素数6~30又はそれ以上のフェノールとしては、例えば、カテコール、1,2-ベンゼンジオール、1,3-ビス[ビス(2-ピリジルエチル)アミノメチル]フェノール、2,6-ビス[ビス(2-ピリジルエチル)アミノメチル]-4-フェノール及び1-ニトロソー2-ナフトール等が挙げられる。
- (7) エーテル結合(-O-)の数1~8又はそれ以上、炭素数4~3
  10 0又はそれ以上のエーテルとしては、例えば、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、1,4,7,10-テトラオキサシクロテトラデカン、1,4,7,10,13-ペンタオキサシクロペンタデカン、1,4,7,10,13,16-ヘキサオキシシクロオクタデカン、4,7,13,16-テトラオキサー1,10-ジアザシクロオクタデカン、4,7,13,18-テトラオキサー1,10-ジアザビシクロ[8,5,5]イコサン、2,3-ベンゾー1,4,7,10,13-ペンタオキサシクロペンタデー2ーセン、4,7,13,16,21-ペンタオキサー1,10-ジアザビシクロ[8,5,5]トリコサン、モネンシン及びニゲリジン等が挙げられる。
- 20 (8)硫黄原子数1~4又はそれ以上、炭素数2~40又はそれ以上の硫黄化合物としては、例えば、ジエチルジチオカルバミン酸、エチルチオグリコール酸、エチレンチオ尿素、フェニルジチオ酢酸、ジチオ安息香酸、1,2-アミノエタンチオール、ジフェニルチオカルバゾン、ジメチルスルホキシド、2,4-ペンタンジチオン、2,2,7,7-テトラメチル-3,6-ジチアオクタン、2-イミダゾリジンチオン、ジメチルジチオカルバミン酸、チオ尿

素、システイン、マレオニトリルジチオール及び1,4,8,11-テトラチアウンデカン等が挙げられる。

(9) アミドからなる基の数  $1 \sim 3$  又はそれ以上、炭素数  $3 \sim 5$  4 又はそれ以上のアミドとしては、例えば、ジアゾアミド、N, N - ジメチルアセトアミド、N, N - ジメチルホルムアミド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、ジフェニルホスフィン酸アミド、アミノエチルアミド、オキサミド、バリノマイシン、フタルイミド、スクシンイミド及びバリノマイシン等が挙げられる。

(10) N-オキシドを含む基(-N-O) の数 $1\sim3$  又はそれ以上、

10 炭素数  $6 \sim 2$  0 又はそれ以上のN-オキシドとしては、例えば、 $\alpha-$ ピコリン-N-オキシド、 $\gamma-$ ピコリン-N-オキシド及びピリジン-N-オキシド等が挙げられる。

(11) その他としては、例えば、窒素分子、水、一酸化炭素、尿素、 サリチルアルデヒド、N-ニトロソフェニルヒドロキシルアミン酸水素 15 等が挙げられる。

[3] 共役化合物としては、不飽和基数  $2 \sim 1$  0 又はそれ以上、炭素数  $4 \sim 1$  4 又はそれ以上の共役化合物等が用いられ、例えば、1,  $5 \sim 1$  シクロオクタンジエン(以下 1 c o d と略す。)、1, 1 c o d と略す。)、1 c o d と e d

20

これらの配位子のうち、重合性の観点から、ハロゲン(弗素、塩素、 臭素、沃素)アニオン及び燐元素含有化合物が好ましく、さらに好まし くは塩素陰イオン、臭素陰イオン、沃素陰イオン及び第3級ホスフィン 化合物、特に好ましくは塩素陰イオン、臭素陰イオン及び第3級ホスフィン ィン化合物、最も好ましくは塩素陰イオン及び第3級ホスフィン化合物

である。

5

配位子(c2)配位の形態は、特に限定なく、単座配位(配位子として例えばトリフェニルホスフィン)、2座配位(配位子として例えばエチレンジアミン)、3~6座である多座配位(配位子として例えばテルピリジン)及びこれらの組合せの何れでもよい。

また、(c)としては、電荷を持たない非電解質型錯体、陽電荷をもつ錯陽イオン及び陰電荷をもつ錯陰イオン等のいずれであってもよい。

錯体(c)として好ましい具体例としては、例えば、下記のもの等が挙げられる。

- 10 (1) 金属元素(c1) が周期表11族金属元素の場合、
  [Cu(CH<sub>3</sub>)(PPh<sub>3</sub>)]、[Cu<sub>2</sub>Cl(cod)<sub>2</sub>]、[Ag(py)<sub>2</sub>]Cl、[Ag(py)<sub>4</sub>]Cl、[Ag(py)<sub>4</sub>]Cl、[AuCl<sub>3</sub>(PPh<sub>3</sub>)]、[Au(dppe)]Cl等。
- (2)金属元素(c1)が周期表4周期の8~10族金属元素の場合、
  [FeCl<sub>2</sub>(bpy)<sub>2</sub>]、[FeCl<sub>2</sub>(bpy)<sub>2</sub>]Cl、[FeCl(H)(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[FeCl(H)(d
  15 ppe)<sub>2</sub>]、[FeCl<sub>3</sub>(NO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]、[FeCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[FeCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Fe(C N)<sub>2</sub>(bpy)<sub>2</sub>]、[Fe(CO)<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Fe(H)<sub>2</sub>(N<sub>2</sub>)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Co<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(cod)
  <sub>2</sub>]、[CoCl(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]、[CoCl(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[CoCl(O<sub>2</sub>)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[CoCl<sub>3</sub>(py)<sub>3</sub>]、[Co(cod)<sub>2</sub>]Cl、[Co(H)(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Ni(acac)Cl(PPh<sub>3</sub>)]、
  [NiBr(CH<sub>3</sub>)[P(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>]<sub>2</sub>]、[NiBr(NH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Ni(CH<sub>3</sub>)Cl(cod)]、[Ni(C<sub>2</sub>H
  20 5)(cod)]Cl、[Ni(CH<sub>3</sub>)(PPh<sub>3</sub>)]、[Ni<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>]、[NiCl<sub>2</sub>(bpy)]、[NiCl<sub>2</sub>(Ph<sub>3</sub>)]、[Ni<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(dppm)]、[NiCl<sub>2</sub>(en)]、[NiCl<sub>2</sub>(NH<sub>3</sub>)(PPh<sub>3</sub>)]、[NiCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)]、[Ni<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)]、[Ni<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>(PPh<sub>3</sub>)]、[Ni(SO<sub>3</sub>)(H<sub>2</sub>O)
  <sub>3</sub>]、[Ni(SO<sub>3</sub>)(NH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]等。
- (3)金属元素(c1)が周期表5周期の8~10族金属元素の場合、
   [Rh<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(cod)<sub>2</sub>]、[RhCl(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]、[RhCl(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[RhCl(O<sub>2</sub>)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[RhCl<sub>3</sub>(py)<sub>3</sub>]、[Rh(cod)<sub>2</sub>]Cl、[Rh(H)(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[RuCl<sub>2</sub>(bp

y) 2]、[RuCl2(bpy) 2] Cl、[RuCl(H) (CO) (PPh3) 3]、[RuCl(H) (dppe) 2]、
[RuCl3 (NO) (PPh3) 2]、[RuCl2(PPh3) 3]、[RuCl2(PPh3) 4]、[Ru(CN) 2 (bpy) 2]、[Ru(CO) 2 (PPh3) 3]、[Ru(H) 2 (N2) (PPh3) 3]、[Pd (acac) Cl (PPh 3)]、[PdBr (CH3) [P (C2H5) 3] 2]、[PdBr (NH3) 3]、[Pd (CH3) Cl (cod)]、[Pd (C2H5) (cod)] Cl、[Pd (CH3) (PPh3)]、[Pd2Cl2(acac) 2]、[PdCl2(bpy)]、
[PdCl2 (cod)]、[Pd2Cl2 (dppm)]、[PdCl2 (en)]、[PdCl2 (NH3) (PPh3)]、
[PdCl2 (PPh3)]、[Pd2Cl4 (PPh3) 2]、[Pd (PPh3) 4]、[Pd (py) 4] Cl2、[Pd (SO 3) (H2O) 3]、[Pd (SO3) (NH3) 3]等。

5

25

- (4) 金属元素(c1)が周期表6周期の8~10族金属元素の場合、
- [OsCl<sub>2</sub>(bpy)<sub>2</sub>]、[OsCl<sub>2</sub>(bpy)<sub>2</sub>]Cl、[OsCl(H)(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[OsCl(H)(dppe)<sub>2</sub>]、[OsCl<sub>3</sub>(NO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]、[OsCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[OsCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub>]、[Os(CN)<sub>2</sub>(bpy)<sub>2</sub>]、[Os(CO)<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Os(H)<sub>2</sub>(N<sub>2</sub>)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Ir<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(cod)<sub>2</sub>]、[IrCl(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]、[IrCl(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[IrCl(O<sub>2</sub>)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[IrCl<sub>3</sub>(py)<sub>3</sub>]、[Ir(cod)<sub>2</sub>]Cl、[Ir(H)(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Pt(acac)Cl(PPh<sub>3</sub>)]、[PtBr(CH<sub>3</sub>)) [PtCl<sub>2</sub>(Cod)]Cl、[Pt(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>]<sub>2</sub>]、[PtBr(NH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Pt(CH<sub>3</sub>)Cl(cod)]、[Pt(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)(cod)]Cl、[Pt(CH<sub>3</sub>)(PPh<sub>3</sub>)]、[Pt<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>]、[PtCl<sub>2</sub>(bpy)]、[PtCl<sub>2</sub>(cod)]、[Pt<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(dppm)]、[PtCl<sub>2</sub>(en)]、[PtCl<sub>2</sub>(NH<sub>3</sub>)(PPh<sub>3</sub>)]、[PtCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)]、[Pt<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(Apph<sub>3</sub>)]、[PtCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)]、[Pt<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(Apph<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Pt(SO<sub>3</sub>)(NH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]等。
- 20 これらのうち、(3)金属元素(c1)が周期表5周期の8~10族 金属元素の場合が好ましい。
  - 錯体(c)は、さらに重合性及び操作性の観点から、水又は水溶性有機溶媒に溶解する錯化合物([RhCl(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[RuCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[RuCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[RuCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]、[Pd(acac)Cl(PPh<sub>3</sub>)]、[Pd<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>]、[PdCl<sub>2</sub>(PPh<sub>3</sub>)]及び[Pd<sub>2</sub>Cl<sub>4</sub>(PPh<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]等)が好ましい。

水溶性有機溶媒としては、後述する(c)を合成する際に用いられる

有機溶媒と同じもの等が使用できる。

5

10

15

20

これらの錯体(c)は、公知の方法により製造することができ、例えば、Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 12, 57 (1973); J. Chem. Educ., 50, 343 (1973); Accts. Chem. Rsearch, 3, 105 (1970); Chm. Rev., 73, 487 (1973); Interscience—Wilry (1968); Chem. Soc. Rev., 4, 27 (1975); 基礎無機化学(F. A. コットン、G. ウリルキンソン共著、培風館); 及び無機化合物・錯体辞典(中原勝よし、講談社)等に記載されている方法等が適用できる。

より簡単な方法としては、例えば、金属元素(c 1)の塩(例えば金属のハロゲン化物等)及び配位子(c 2)を室温で混合することによって得られる。また、別の中間の錯化合物を形成した後目的の錯化合物を作る場合もある。金属元素(c 1)の塩及び配位子(c 2)はそのままで又は水溶液/溶剤溶液に溶解した後混合してもよいし、水溶液/溶剤溶液中で混合してもよい。必要であれば30~200℃に加熱してもよい。取り除くべき物質が生成する場合には減圧下で除去してもよい。生成した錯体(c)はそのまま又は結晶として取り出し、精製して使用してもよい。ここで用いられる溶剤としては例えば、アルコール(メタノール、エタノール等)、ケトン(アセトン、メチルエチルケトン等)、アミド(N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン等)、スルホキシド(ジメチルスルホキシド等)、及びこれらの2種以上の混合物等が使用できる。

錯体(c)を使用する場合、(c)の使用量は、ビニルモノマー(a
 25 1)、(a2)、(a3)及び内部架橋剤(b1)の合計質量に基づいて、0.005ppm~2質量%(5×10<sup>-9</sup>~2質量%)が好まし

く、さらに好ましくは 0. 0 1 p p m ~ 1 質量% (10 - 8 ~ 1 質量%)、特に好ましくは 0. 0 2 p p m ~ 0. 6 質量% (2×10 - 8 ~ 0. 6 質量%)、さらに特に好ましくは 0. 0 3 p p m ~ 0. 2 質量% (3×10 - 8 ~ 0. 2 質量%)、最も好ましくは 0. 0 5 p p m 5 ~ 0. 1 質量% (5×10 - 8 ~ 0. 1 質量%)である。すなわち、(c)の使用量の上限は、2 質量%が好ましく、さらに好ましくは 1 質量%、特に好ましくは 0. 6 質量%、さらに特に好ましくは 1. 2 質量%、最も好ましくは 0. 1 質量%であり、同様に下限は、 0. 0 0 5 p p m が好ましく、さらに好ましくは 0. 0 1 p p m、特に好ましくは 0. 0 2 p p m、さらに特に好ましくは 0. 0 3 p p m、最も好ましくは 0. 0 5 p p mである。この範囲であると、吸収性物品としての性能がさらに良くなると共に、該ビニルモノマー等の重合速度及び重合率が さらに向上し、生産性がさらに良好となりやすい。

第三発明の工程②において、水不溶性球状単粒子(d)の平均粒子 15 径、比表面積、材質及び10質量%水溶液におけるpHは、上記第二発 明の②の場合と同じであり、好ましい範囲も同じである。

水不溶球状単粒子(d)の使用量は、架橋重合体の質量に基づいて、 0.1~1質量%が好ましく、さらに好ましくは0.2~0.8質量%、特に好ましくは0.4~0.6質量%である。すなわち、(d) 20 の使用量の上限は、1質量%が好ましく、さらに好ましくは0.8質量%、特に好ましくは0.6質量%であり、同様に下限は0.1質量%が好ましく、さらに好ましくは0.2質量%、特に好ましくは0.4質量%である。この下限以上であると、荷重下における通液性がさらに良好となる傾向にあり、また、この上限未満であると、荷重下における通液性がさらに良好となると同時に、吸水剤の機械強度がさらに強くなる傾向がある。

水不溶性球状単粒子(d)は、架橋重合体の重合前後のいずれの段階 に配合されてもよい。

(i) 重合前に配合する場合は、ビニルモノマー(a1)、(a2)、(a3)、架橋剤(b)及び/又は反応溶媒に添加して重合させ、架橋重合体に(d)が分散配合された混合物となる。

(ii) 重合後に水不溶性球状単粒子(d)を配合する場合、(ii-1) 重合後の含水状態の吸水剤に(d)を添加して混合処理し混合物とする。この場合、含水状態で水不溶性球状単粒子(d)が配合されるため、その後、含水状態の架橋重合体を乾燥する際に、水不溶性球状単粒子(d)の一部が架橋重合体内部に入り込むため、ゲル通液速度がさらに向上する。

10

15

25

また、(ii-2)含水状態の架橋重合体を乾燥後、水不溶性球状単粒子(d)を配合してもよく、この場合、(d)は物理吸着して架橋重合体の粒子表面を覆うか、単なる両者の混合物として架橋重合体と球状単粒子が離れて混在することとなる。この場合、架橋重合体同士が水を介して凝集する現象を防ぐばかりか、水不溶分・水難溶分を含む被吸収液において、これらが架橋重合体表面を被覆し性能低下を起こす現象を防止する効果がある。これは、フィルターを用いろ過する際、目詰まり防止のため、ろ過助剤を使用する原理と同様と考える。

20 (i)、(ii-1)及び(ii-2)の方法を併用してもよい。これらの方法のうち、(ii-2)が好ましい。

水不溶性球状単粒子(d)は粉末、スラリー、分散液及び乳化液のいずれの形態にしても添加可能である。これらのうち、水不溶性球状単粒子(d)が単粒子の状態、すなわち非凝集の状態で架橋重合体に混合するのが好ましく、特に水分散液又は乳化液として混合するのが好ましい。

含水状態の架橋重合体に水不溶性球状単粒子(d)を配合し、均一混合させるための混合装置としては、従来から公知の装置を使用することができる。

公知の装置としては、例えば、双腕型ニーダー、インターナルミキサー (バンバリーミキサー)、セルフクリーニング型ミキサー、ギアコンパウンダー、スクリュー型押し出し機、スクリュー型ニーダー、ミンチ機などが挙げられる。これらは複数個を組み合わせて使用することもできる。

5

10

15

20

25

第三発明の工程③において、吸光度の標準偏差及びこの測定方法は、 前述した第二発明の②の場合と同じであり好ましい範囲も同じである。

架橋重合体を表面架橋剤(b2)で表面架橋する方法としては、従来公知の方法、例えば、表面架橋剤(b2)と溶媒とからなる溶液を架橋 重合体と混合し、加熱反応させる方法等が適用できる。

架橋重合体を表面架橋剤(d2)で表面架橋する際、エステル結合又はアミド結合を形成させ、該結合に由来するカルボニル基又はアミノ基の赤外吸収分析の得られた架橋重合体粒子一粒の標準偏差(S)を15以下にする方法としては、例えば(i)表面架橋剤(b2)を架橋重合体粒子の表面に連続噴霧する方法、(ii)表面架橋剤(b2)からなる溶液、乳化液又は分散液を架橋重合体粒子の表面に連続噴霧する方法、(iii)架橋重合体粒子を流動層で流動させ、表面架橋剤(b2)又はこの溶液、乳化液若しくは分散液を添加する方法等がある。

溶媒としては、水及び有機溶媒等が使用できる。

水を使用する場合、水の使用量は、架橋重合体の質量に基づいて、1 ~10質量%が好ましく、さらに好ましくは2~7質量%である。すな わち、水の使用量の上限は、10質量%が好ましく、さらに好ましくは 7質量%であり、同様に下限は1質量%が好ましく、さらに好ましくは

2質量%である。この範囲であると、表面架橋剤(b2)の架橋重合体 粒子の内部への浸透が充分となりやすく、荷重下吸収量(x2)がさら に良好となりやすい。

有機溶媒としては、従来公知の親水性溶媒が使用可能であり、表面架 橋剤(b2)の架橋重合体粒子の内部への浸透度合い、(b2)の反応 性等を考慮し、適宜選択することができる。親水性溶媒としては、炭素 数1~6のアルコール及び炭素数3~6のケトン等が使用できる。アルコールとしては、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、ジエチレングリコール及びエチレングリコールモノブチルエーテル等が 挙げられる。ケトンとしては、アセトン、メチルエチルケトン及びメチルイソブチルケトン等が挙げられる。これらのうち、アルコールが好ましく、さらに好ましくはメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール及びジエチレングリコール、特に好ましくはメタノール及びジエチレングリコールである。

15 このような溶媒は単独で使用してもよいし、又は2種以上を併用して もよい。また、水及び有機溶媒を併用してもよい。

溶媒の使用量は、溶媒の種類により種々変化させることができるが、 架橋重合体の質量に基づいて、1~10質量%が好ましい。また、水に 対する有機溶媒の使用比率(有機溶媒:水)についても水と有機溶媒の 合計質量に基づいて、任意に変化させることができ、例えば、9:1が 好ましく、さらに好ましくは7:3、特に好ましくは5:5であり、最 も好ましくは3:7である。この範囲であると、表面架橋剤(b2)の 架橋重合体粒子の内部への浸透が最適となりやすく、保水量と低下させ ることなく、荷重下における吸収量がさらに良好となりやすい。

20

25 表面架橋反応の反応温度は、80~200℃が好ましく、さらに好ま しくは、100~160℃である。なお、反応温度の上限は、200℃

が好ましく、さらに好ましくは160°であり、同様に下限は80°が好ましく、さらに好ましくは100°である。この範囲であると、効率的に架橋反応が行われやすく、保水量(x1)の低下が少なく、荷重下吸収量(x2)がさらに良好となりやすい。

5 また、反応時間は、反応温度により変化させることができるが、好ましくは3~60分、さらに好ましくは5~50分、特に好ましくは10~40分である。なお、反応時間の上限は、60分が好ましく、さらに好ましくは50分、特に好ましくは40分であり、同様に下限は3分が好ましく、さらに好ましくは5分、特に好ましくは10分である。この10 範囲であると、効率的に架橋反応が行われやすい。

この様に表面架橋して得られた架橋重合体粒子に更に追加の表面架橋を施すことも可能である。

追加の表面架橋には、上記の表面架橋に用いたものと同種又は異種の 表面架橋剤が使用できる。

15 架橋重合体の重合形態としては、従来から知られている方法等が使用でき、例えば開始剤を使用した溶液重合法、乳化重合法、懸濁重合法、 逆相懸濁重合法、薄膜重合法及び噴霧重合法等が適用できる。

重合制御の方法としては、断熱重合法、温度制御重合法及び等温重合法等が適用できる。

- 20 重合方法として懸濁重合法又は逆相懸濁重合法を適用する場合、必要に応じて、従来公知の分散剤、保護コロイド、界面活性剤又はこれらの2種以上の混合物の存在下に重合を行う。また、逆相懸濁重合法の場合、従来から公知のシクロヘキサン、ノルマルヘキサン、ノルマルヘプタン、トルエン、キシレン等の溶媒を使用して重合を行う。
- 25 重合方法のうち、好ましくは重合開始剤を使用した溶液重合法であり、有機溶媒等を使用する必要がなく生産コスト面で有利なことから、

特に好ましくは水溶液重合法である。

5

10

20

25

重合開始剤としては特に限定はなく従来公知のものが使用でき、例えば、(i)アゾ系開始剤、(i i)過酸化物系開始剤、(i i)しドックス系開始剤及び(i v)有機ハロゲン化合物開始剤等が使用できる。

(i) アゾ系開始剤としては、例えば、アゾビスイソブチロニトリル、アゾビスシアノ吉草酸及びその塩、2,2′-アゾビス (2-アミジノプロパン) ハイドロクロライド並びに2,2′-アゾビス(2-メチル-N-(2-ヒドロキシエチル) プロピオ ンアミド等が挙げられる。

(ii)過酸化物系開始剤としては、無機過酸化物 [例えば、過酸化水素、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム及び過硫酸ナトリウム等]、有機過酸化物 [例えば、過酸化ベンゾイル、ジーt - ブチルパーオキサイド、クメンヒドロパーオキサイド、

15 コハク酸パーオキサイド及びジ(2-エトキシエチル)パーオキシジカーボネート等]等が挙げられる。

(i i i) レドックス系開始剤としては、例えば、アルカリ金属の亜硫酸塩若しくは重亜硫酸塩、亜硫酸アンモニウム、重亜硫酸アンモニウム、塩化第2鉄、硫酸第2鉄及び/又はアスコルビン酸等の還元剤と、アルカリ金属の過硫酸塩、過硫酸アンモニウム、過酸化水素及び/又は有機過酸化物等の酸化剤との組合せよりなるもの等が挙げられる。

(iv)有機ハロゲン化合物開始剤としては、ハロゲン化アルキル、ハロゲン化アルキルフェニルケトン、ハロゲン化アルキルカルボン酸及びハロゲン化アルキルカルボン酸アルキルエステルからなる群から選ばれるハロゲン数 1~10又はそれ以上、炭素数

1~15又はそれ以上の有機ハロゲン化合物等が用いられ、例えば、テトラクロロメタン、トリクロロブロモメタン、トリクロロヨードメタン、ジクロロメチルフェニルケトン、1-ブロモ-1-メチルエチルカルボン酸及びアルキル基の炭素数1~8の1-ブロモ-1-メチルエチルカルボン酸アルキルエステル(例えば1-ブロモ-1-メチルエチルカルボン酸エチル、1-ブロモ-1-メチルエチルカルボン酸エチル、1-ブロモ-1-メチルエチルカルボン酸オクチル及び1-ブロモ-1-メチルエチルカルボン酸ラウリル)等が挙げられる。

5

25

10 これらのうち、(i) アゾ系開始剤、(ii) 過酸化物開始剤 及び(iii) レドックス系開始剤が好ましく、さらに好まし くは(i) アゾ系開始剤及び(ii) 過酸化物開始剤と(ii i) レドックス系開始剤との併用することである。

重合開始剤の使用量は、ビニルモノマー(a 1)、(a 2)、(a 15 3)及び内部架橋剤(b 1)の合計質量に基づいて、0.005~0.5質量%が好ましく、さらに好ましくは0.007~0.4質量%であり、特に好ましくは0.009~0.3質量%である。すなわち、重合開始剤の使用量の上限は、0.5質量%が好ましく、さらに好ましくは0.4質量%、特に好ましくは0.3質量%であり、同様に下限は0.

20 005質量%が好ましく、さらに好ましくは0.007質量%、特に好ましくは0.009質量%である。

架橋重合体は、架橋重合体を重合した後に乾燥することができる。

乾燥する場合、乾燥後の水分は、架橋重合体の質量に基づいて、0~20質量%が好ましく、さらにに好ましくは0~10質量%、特に好ましくは0~5質量%、最も好ましくは0~2質量%である。この範囲であると、乾燥後のハンドリング性(吸水剤粒子の粉体流動性等)がさら

に良好となりやすい。

15

25

なお、水分は、赤外水分測定器 ((株)KETT社製"JE400":120±5 $^{\circ}$ C、30分、加熱前の雰囲気湿度50±10%RH、ランプ仕様100 $^{\circ}$ C、40 $^{\circ}$ W)により加熱したときの加熱前後の架橋重合体の質量減量から求められる。

乾燥する方法は、80~230℃の温度の熱風で乾燥する方法、100~230℃に加熱されたドラムドライヤー等の使用による薄膜乾燥法、(加熱)減圧乾燥法、凍結乾燥法及び赤外線による乾燥法等の通常の方法でよい。

10 さらに乾燥後の架橋重合体は粉砕することができる。

粉砕する場合、粉砕後の架橋重合体の質量平均粒径は、 $100\sim80$   $0\mu$ mが好ましく、さらに好ましくは $200\sim500\mu$ m、特に好ましくは $300\sim400\mu$ mである。すなわち、質量平均粒径の上限は、 $800\mu$ mが好ましく、さらに好ましくは $500\mu$ m、特に好ましくは $400\mu$ mであり、同様に下限は $100\mu$ m好ましく、さらに好ましくは $200\mu$ m、特に好ましくは $300\mu$ mである。この範囲であると、粉砕後のハンドリング性(吸水剤粒子の粉体流動性等)がさらに良好となりやすい。

質量平均粒径は、架橋重合体の各粒度分布を、横軸が粒径、縦軸が質 20 量基準の含有量として、対数確率紙にプロットし、全体の質量の50質 量%を占める粒径を求める方法による。

粒度分布は、内径  $150\,\mathrm{mm}$ 、深さ  $45\,\mathrm{mm}$ の  $710\,\mu\mathrm{m}$ 、 $500\,\mu\mathrm{m}$ 、 $300\,\mu\mathrm{m}$ 、 $149\,\mu\mathrm{m}$ 、 $106\,\mu\mathrm{m}$ の目開きのふるいを、目開きの狭いふるいを下にして重ね、一番上の最も目開きの広い  $710\,\mu\mathrm{m}$ のふるいの上に、測定試料  $50\,\mathrm{g}$ を入れ、ふるい振動機に  $710\,\mathrm{d}$  間ふるい、各ふるいの上に残った測定試料の質量を測定し、最初の測定試料の

質量に基づく各ふるいの上に残った測定試料の質量%を求めることによって測定される。

微粒子の含有量は少ない方が吸収性能がよく、全粒子に占める100 μm以下の粒子の含有量が3質量%以下が好ましく、さらに好ましくは 全粒子に占める150μm以下の粒子の含有量が3質量%以下である。

微粒子の含有量は、上記の質量平均粒径を求める際に作成するプロットを用いて求めることができる。

粉砕方法については、特に限定はなく、ハンマー式粉砕機、衝撃式粉砕機、ロール式粉砕機、シェット気流式粉砕機など通常の装置が使用で10 きる。

得られた粉砕物は、必要により篩別して粒度調整される。

5

15

20

架橋重合体粒子の形状については特に限定はなく、不定形破砕状、リン片状、パール状及び米粒状等が挙げられる。これらのうち、紙おむつ用途等での繊維状物とのからみが良く、繊維状物からの脱落の心配がないという観点から、不定形破砕状が好ましい。

本発明の吸水剤の含水率は、吸収性物品に適用する場合、作業性・風合い・耐湿性等の観点から、1~12質量%が好ましく、さらに好ましくは2~10質量%、特に好ましくは4~8質量%である。すなわち、含水率の上限は、12質量%が好ましく、さらに好ましくは8質量%であり、同様に下限は1質量%が好ましく、さらに好ましくは2質量%、特に好ましくは4質量%である。この範囲であると、吸水剤粒子が衝撃により破壊されするのを防ぎ、作業性等ががさらに良好となりやすい。

なお、含水率は、乾燥工程のみで決まるのではなく、表面架橋工程及 25 び加水工程等で調整される。また、含水率は、前記の水分の測定方法と 同様にして(120±5℃、30分等)乾燥処理した後の重量減少率で

測定できる。

5

本発明の吸水剤は、必要により任意の段階(架橋重合体の重合前、重合中、重合後)において、添加物を添加することができる。

添加物としては、界面活性剤(アニオン性界面活性剤、非イオン性界面活性剤、カチオン性界面活性剤及び両性界面活性剤)、防腐剤、防かび剤、抗菌剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、着色剤、芳香剤、消臭剤及び有機質繊維状物等が使用でき、これらの1種又は2種以上を併用してもよい。

界面活性剤のうち、好ましいものとして例えば以下のものが挙げられ 10 る。

アニオン性界面活性剤としては、炭素数8~300のエーテルカルボ ン酸又はその塩、「ポリオキシエチレン(重合度=1~100)ラウリ ルエーテル酢酸ナトリウム、ポリオキシエチレン(重合度=1~10 0) ラウリルスルホコハク酸2ナトリウム等]、炭素数8~300のア ルキル(エーテル)硫酸エステル塩〔ラウリル硫酸ナトリウム、ポリオ 15 キシエチレン(重合度=1~100)ラウリル硫酸ナトリウム、ポリオ キシエチレン(重合度=1~100)ラウリル硫酸トリエタノールアミ ン、ポリオキシエチレン(重合度=1~100)ヤシ油脂肪酸モノエタ ノールアミド硫酸ナトリウム]、炭素数8~24のアルキル(又はアル キルフェニル)スルホン酸塩「ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム 20 等〕、炭素数8~300のアルキル(エーテル)リン酸エステル塩〔ラ ウリルリン酸ナトリウム、ポリオキシエチレン(重合度=1~100) ラウリルエーテルリン酸ナトリウム等〕、炭素数8~24の脂肪酸塩 「ラウリン酸ナトリウム、ラウリン酸トリエタノールアミン等」、アシ ル化アミノ酸塩「ヤシ油脂肪酸メチルタウリンナトリウム、ヤシ油脂肪 25 酸サルコシンナトリウム、ヤシ油脂肪酸サルコシントリエタノールアミ

ン、N-ヤシ油脂肪酸アシルーL-グルタミン酸トリエタノールアミン、N-ヤシ油脂肪酸アシルーL-グルタミン酸ナトリウム、ラウロイルメチルー $\beta-$ アラニンナトリウム等]及びその他[スルホコハク酸ポリオキシエチレン(重合度=1~100)ラウロイルエタノールアミド2ナトリウム等]等が挙げられる。

5

また、ノニオン性界面活性剤としては、例えば脂肪族アルコール(炭 素数 8 ~ 2 4 ) アルキレンオキサイド(炭素数 2 ~ 8 ) 付加物(重合度 =1~100)「ラウリルアルコールエチレンオキサイド付加(重合度 =20)物、オレイルアルコールエチレンオキサイド付加(重合度=1 0)物、マッコーアルコールエチレンオキサイド付加(重合度=35) 10 物等]、ポリオキシアルキレン(炭素数2~8、重合度=1~100) 高級脂肪酸(炭素数8~24)エステル「モノステアリン酸ポリエチレ ングリコール(重合度=20)、ジステアリン酸ポリエチレングリコー ル(重合度=30)等1、多価(2価~10価またはそれ以上)アルコ ール脂肪酸(炭素数8~24)エステル「モノステアリン酸グリセリ 15 ン、モノステアリン酸エチレングリコール、ソルビタンラウリン酸(モ ノ/ジ)エステル、ソルビタンパルミチン酸(モノ/ジ)エステル、ソ ルビタンステアリン酸(モノ/ジ)エステル、ソルビタンオレイン酸 (モノ/ジ) エステル、ソルビタンヤシ油(モノ/ジ) エステル等]、 ポリオキシアルキレン (炭素数2~8. 重合度=1~100) 多価(2 20 価 $\sim 10$  価またはそれ以上) アルコール高級脂肪酸(炭素数8 $\sim 24$ ) エステル「ポリオキシエチレン(重合度=10)ソルビタンラウリン酸 (モノ/ジ)エステル、ポリオキシエチレン(重合度=20)ソルビタ ンパルミチン酸(モノ/ジ)エステル、ポリオキシエチレン(重合度= 15)ソルビタンステアリン酸(モノ/ジ)エステル、ポリオキシエチ 25

レン(重合度=10)ソルビタンオレイン酸(モノ/ジ)エステル、ポ

リオキシエチレン(重合度=25)ラウリン酸(モノ/ジ)エステル、 ポリオキシエチレン(重合度=50)ステアリン酸(モノ/ジ)エステ ル、ポリオキシエチレン(重合度=18)オレイン酸(モノ/ジ)エス テル、ソルビタン、ポリオキシエチレン(重合度=50)ジオレイン酸 メチルグルコシド等]、脂肪酸アルカノールアミド[1:1型ヤシ油脂 5 肪酸ジエタノールアミド、1:1型ラウリン酸ジエタノールアミド 等)、ポリオキシアルキレン(炭素数2~8、重合度=1~100)ア ルキル(炭素数1~22)フェニルエーテル(ポリオキシエチレン(重 合度=20)ノニルフェニルエーテル等)、ポリオキシアルキレン(炭 素数 2 ~ 8 、 重合度 = 1 ~ 1 0 0 ) アルキル (炭素数 8 ~ 2 4 ) アミノ 10 エーテル、アルキル(炭素数  $8 \sim 24$ )ジアルキル(炭素数  $1 \sim 6$ )ア ミンオキシド「ラウリルジメチルアミンオキシド等」、ポリジメチルシ ロキサンポリオキシエチレン付加物及びポリオキエチレン・ポリオキシ プロピレンブロックポリマー(重量平均分子量=150~1000) 等が挙げられる。尚、上記において"…(モノ/ジ)エステル"とは、 15 "…モノエステル"又は"…ジエステル"を意味する。

また、カチオン性界面活性剤としては、第4級アンモニウム塩 [塩化ステアリルトリメチルアンモニウム、塩化ベヘニルトリメチルアンモニウム、塩化ジステアリルジメチルアンモニウム、エチル硫酸ラノリン脂肪酸アミノプロピルエチルジメチルアンモニウム等]及びアミン塩 [ステアリン酸ジエチルアミノエチルアミド乳酸塩、ジラウリルアミン塩酸塩、オレイルアミン乳酸塩等]等が挙げられる。

20

また、両性界面活性剤としては、ベタイン型両性界面活性剤[ヤシ油脂肪酸アミドプロピルジメチルアミノ酢酸ベタイン、ラウリルジメチル25 アミノ酢酸ベタイン、2-アルキル-N-カルボキシメチル-N-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、ラウリルヒドロキシスルホベ

タイン、ラウロイルアミドエチルヒドロキシエチルカルボキシメチルベタインヒドロキシプロピルリン酸ナトリウム等]、アミノ酸型両性界面活性剤  $[\beta-$ ラウリルアミノプロピオン酸ナトリウム等]等が挙げられる。

5 防腐剤としては、例えば、サリチル酸、ソルビン酸、デヒドロ酢酸及 びメチルナフトキノン等の保存料、並びにクロラミンB及びニトロフラ ゾン等の殺菌料等が挙げられる。

防かび剤としては、例えば、p-オキシ安息香酸ブチル等が挙げられる。

10 抗菌剤としては、例えば、塩化ベンザルコニウム塩及びグルコン酸クロルヘキシジン等が挙げられる。

酸化防止剤としては、例えば、トリエチレングリコールービスー[3 - (3-t-ブチル-5-メチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート]、1,6-ヘキサンジオールービス[3-(3,5-ジーt-ブ15 チル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート]、オクタデシル-3-(3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドトキシフェニルプロピオネート、3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロキシベンジルフォスフォネートージエチルエステル等のヒンダードフェノール系酸化防止剤;n-ブチルアミン、トリエチルアミン、ジエチルアミノメチルメタクリレート20 等のアミン系酸化防止剤等が挙げられる。

紫外線吸収剤としては、例えば、2-(5-メチル-2-ヒドロキシフェニル)ベンゾトリアゾール、 $2-(3,5-ジ-t-ブチル-2-ヒドロキシフェニル)ベンゾトリアゾール、<math>2-(3,5-\widetilde{y}-t-\widetilde{y}-1)$ チルー $2-ヒドロキシフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール、<math>2-(3,5-\widetilde{y}-t-\widetilde{y}-1)$ ー( $3,5-\widetilde{y}-t-\widetilde{y}-1$ )ベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤: $2-(4,6-\widetilde{y}-1)$ フェ

25

ニルー1, 3, 5ートリアジン-2ーイル) -5-[(ヘキシル) オキシ]-フェノール等のトリアジン系紫外線吸収剤;2-ヒドロキシ-4-n-オクチルオキシベンゾフェノン等のベンゾフェノン系紫外線吸収剤;2-エトキシ-2'-エチルオキサリック酸ビスアニリド等の蓚酸アニリド系紫外線吸収剤等が挙げられる。

着色剤としては、例えば、酸化チタン、フェライト等の無機顔料、ア ゾレーキ系、ベンジイミダゾロン系、フタロシアニン系等の有機顔料、 ニグロシン系、アニリン系等の染料等が挙げられる。

5

15

20

芳香剤としては、例えば、じゃ香、アビエス油、テレピン油等の天然 10 香料、メントール、シトラール、p-メチルアセトフェノン、フローラ ル等の合成香料等が挙げられる。

消臭剤としては、例えば、ゼオライト、シリカ、フラボノイド、シクロデキストリン等が挙げられる。

有機質繊維状物としては、例えば、天然繊維〔セルロース系のもの (木綿、オガクズ、ワラ等)及びその他、草炭、羊毛、ミクロフィブリル、バクテリアセルロース等〕、人造繊維(レーヨン、アセテート等のセルロース系等)、合成繊維(ポリアミド、ポリエステル、アクリル等)、パルプ〔クラフトパルプ、メカニカルパルプ(丸太からの砕木パルプ、アスプルンド法砕木パルプ等)、ケミカルパルプ(亜硫酸パルプ、ソーダパルプ、硫酸塩パルプ、硝酸パルプ、塩素パルプ等)、セミケミカルパルプ、再生パルプ(たとえばパルプを一旦製紙して作った紙の機械的破砕又は粉砕した物、及び故紙の機械的破砕または粉砕した物である再生故紙パルプ等)等〕等が挙げられる。

これらの添加物を添加する場合、その添加量は用途によって異なる 25 が、吸水剤の質量に基づいて、 $10^{-6} \sim 20$ 質量%が好ましく、さら に好ましくは  $10^{-5} \sim 10$ 質量%、特に好ましくは  $10^{-4} \sim 5$  質量%

である。すなわち、添加剤の添加量の上限は、20質量%が好ましく、 さらに好ましくは10質量%、特に好ましくは5質量%であり、同様に 下限は $10^{-6}$ 質量%が好ましく、さらに好ましくは $10^{-5}$ 質量%、特 に好ましくは $10^{-4}$ である。この範囲であると、吸水剤の吸収性能を 低下させることなく、抗菌作用等を付与することができる。

5

本発明の吸水剤は、保水量(x1)、荷重下吸収量(x2)及び荷重 下通液速度(Y)のバランスが格段に優れ、各種の吸収体に適用するこ とにより、吸収性能に優れた吸収性物品が得られる。

吸収体に吸水剤を適用する方法としては、例えば吸水剤と繊維状物から構成されたものであり、例えば、(1)層状に配置されたパルプ等からなる繊維状物の層の間に吸水剤粒子を散粒する方法;(2)パルプ、熱融着性繊維等からなる繊維状物と吸水剤粒子を混合する方法;(3)二枚以上の吸水紙や不織布で、必要により繊維状物と共に吸水剤粒子をサンドイッチする等の方法等が挙げられる。

15 繊維状物としては、例えば、各種フラッフパルプや綿状パルプ等、従来から吸収性物品に使用されている繊維状物 { 原料 ( 針葉樹、広葉樹等) 、製造方法 [ ケミカルパルプ、セミケミカルパルプ、ケミサーモメカニカルパルプ ( C T M P ) 等 ] 、漂白方法 } 等については特に限定されない。また、繊維状物としては前記の有機質繊維状物の他に、必要に20 より水に膨潤しない合成繊維も単独あるいは上記のフラッフパルプや綿状パルプ等と併用して使用できる。合成繊維としては、ポリオレフィン系繊維 ( 例えば、ポリエチレン系繊維、ポリプロピレン系繊維等) 、ポリエステル系繊維 ( 例えば、ポリエチレンテレフタレート繊維等) 、ポリオレフィン・ポリエステル複合繊維、ポリアミド系繊維、ポリアクリロニトリル系繊維等が挙げられる。

繊維状物の長さ、太さについては特に限定されず通常、長さは1~

 $200 \, \text{mm}$ 、太さは $0.1 \sim 100 \, \text{デニール}$ ( $0.11 \sim 110 \, \text{dte}$  x)の範囲が好適である。

形状についても繊維状であれば特に限定されず、ウェブ状、細い円筒 状、裁断されたスプリットヤーン状、ステープル状、フィラメント状等 が例示される。

5

10

15

25

吸収体に対する本発明の吸水剤の添加量は、吸収体の種類やサイズ、目標とする吸収性能に応じて種々変化させることができるが、吸水剤と繊維状物の合計質量に基づいて、 $30\sim95$ 質量%が好ましく、さらに好ましくは $40\sim95$ 質量%、特に好ましくは $50\sim95$ 質量%である。この範囲であると、得られる吸収体の吸収能がさらに良好となりやすい。

本発明の吸水剤は、被吸収液(汗、尿及び血液等の体液並びに海水、 地下水及び泥水等の水等)を吸収した場合であってもさらっとした感触 を示すため、紙おむつ、生理用ナプキン等の衛生用品に本発明の吸水剤 を適用した場合、優れた吸収性能のみならず、被吸収液が圧力下でも逆 戻りしにくい優れた特徴を発揮する。

従って、本発明の吸水剤を用いることにより、どのような状態においても高い吸収性能を発揮する吸収性物品を容易に製造することができる。

20 すなわち、使用者が装着した状態で座ったり横になったような荷重のかかった状態であっても吸収量及び吸収速度が低下せず、その結果モレ 等の問題が極めて発生しにくい。

吸収性物品としては、吸収体、液体透過性シート、通気性バックシートを備える吸収性物品が好ましく、さらに好ましくは衛生用品としての 吸収性物品である。

衛生用品としては、例えば、紙おむつ(子供用紙おむつ、大人用紙お

むつ等)、ナプキン(生理用ナプキン等)、紙タオル、パッド(失禁者 用パッド、手術用アンダーパッド等)、ペットシート(ペット尿吸収シ ート)等が挙げられる。これらの衛生物品のうち、紙おむつにより適し ている。さらに、紙おむつのうちでも、下記のSDME法で測定した表 面ドライネス値が50%以上、さらに好ましくは55%以上の紙おむつ に最適である。

<SDME法による表面ドライネス値>

5

10

15

20

25

SDME法による表面ドライネス値は、SDME(Surface Dryness Measurement Equipment)試験器(WK system社製)を用いて次の手順で測定される。

SDME試験器の検出器を十分に湿らした紙おむつ [紙おむつを覆う程度の人工尿(塩化カルシウム 0.03質量%、硫酸マグネシウム 0.08質量%、塩化ナトリウム 0.8質量%及び脱イオン水 9.09質量%)中に浸し、60分放置した]の上に置き、0%ドライネス値を設定し、次に、SDME試験器の検出器を乾いた紙おむつ(紙おむつを80℃、2時間加熱乾燥した)の上に置き100%ドライネスを設定し、SDME試験器の校正を行う。

次に、測定する紙おむつの中央に金属リング(内径70mm、外径8 0mm、長さ50mm、重量300g)をセットし、人工尿80mlを 注入する。注入後直ちに金属リングを取り去り、紙おむつの中央にSD ME検出器を紙おむつに接触してセットし測定を開始する。測定開始 後、5分後の値をSDMによる表面Eのドライネス値とする。

なお、本発明の吸水剤は前記記載の衛生用品用途のみならず、ペット 尿吸収剤、携帯トイレの尿ゲル化剤、青果物等の鮮度保持剤、肉類、魚 介類のドリップ吸収剤、保冷剤、使い捨てカイロ、電池用ゲル化剤、植 物や土壌等の保水剤、結露防止剤、止水材やパッキング材、人工雪等、

種々の用途にも有用である。

25

以下、実施例及び比較例により本発明をさらに説明するが、本発明は これらに限定されるものではない。以下、特に定めない限り、部は質量 部を示し、%は質量%を示す。

なお、保水量(x1)、荷重下吸収量(x2)、荷重下通液速度(Y)、粒度分布及び質量平均粒径は、前述した方法により測定した。 <実施例1>

ガラス製反応容器に、アクリル酸ナトリウム77部、アクリル酸2 10 2.85部、N,N'ーメチレンビスアクリルアミド0.15部及び脱 イオン水293部、ジクロロトリス(トリフェニルホスフィン)ルテニ ウム0.001部を仕込み、攪拌、混合しながら内容物の温度を3 $^{\circ}$ Cに 保った。

内容物に窒素を流入して溶存酸素量を1 p p m 以下とした後、過酸化 15 水素の1%水溶液 0.3部、アスコルビン酸の0.2%水溶液 0.8部 及び2,2'-アゾビスアミジノプロパンジハイドロクロライドの2% 水溶液 0.8部を添加・混合して重合を開始させ、重合温度 8 0 ± 2 ℃ で約5時間重合することにより含水ゲル状重合体(A-1)を得た。

この含水ゲル状重合体(A-1)をインターナルミキサーで細断した 20 後、135℃、風速2.0m/秒の条件の通気型バンド乾燥機で乾燥 し、重合体乾燥物を得た。

この重合体乾燥物を市販のジューサーミキサーにて粉砕し、目開き 5 9 0 及び 2 5 0  $\mu$  m のふるいを用いて 3 0  $\sim$  6 0 メッシュの粒度に調整した後、このものの 1 0 0 部を高速攪拌(細川ミクロン製高速攪拌タービュライザー:回転数 2 0 0 0 r p m)しながらエチレングリコールジグリシジルエーテルの 1 0 %水/メタノール混合溶液(水/メタノール

の質量比=70/30)を2部をスプレー噴霧しながら加えて混合し、 140℃で30分間静置して加熱架橋することで吸水剤(1)を得た。 この吸水剤(1)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差 及び評価結果を表1に示す。

5

15

25

#### <実施例2>

ガラス製反応容器に、アクリル酸 81.7部、N,N'-メチレンビスアクリルアミド 0.15部及び脱イオン水 241部、ジクロロトリス (トリフェニルホスフィン) ルテニウム 0.01部仕込みを仕込み、

10 攪拌、混合しながら内容物の温度を3℃に保った。

内容物に窒素を流入して溶存酸素量を1ppm以下とした後、過酸化水素の1%水溶液0.3部、アスコルビン酸の0.2%水溶液0.8部及び2,2'-アゾビスアミジノプロパンジハイドロクロライドの2%水溶液0.8部を添加・混合して重合を開始させ、重合温度80±2 $^{\circ}$ で約5時間重合することにより含水ゲル状重合体を得た。

この含水ゲル状重合体をインターナルミキサーで細断しながら、30%水酸化ナトリウム水溶液109.1部を添加して混練することによりカルボキシル基の72モル%が中和された含水ゲル(A-2)を得た。

20 さらに含水ゲル (A-2) を140℃、風速2.0 m/秒の条件の通 気型バンド乾燥機で乾燥した。

得られた乾燥物を市販のジューサーミキサーにて粉砕し、目開き 5 9 0 及び 2 5 0  $\mu$  m のふるいを用いて 3 0 ~ 6 0 メッシュの粒度に調整した後、このものの 1 0 0 部を高速攪拌 (細川ミクロン製高速攪拌タービュライザー:回転数 2 0 0 0 r p m) しながらエチレングリコールジグリシジルエーテルの 1 0 % 水/メタノール混合溶液 (水/メタノールの

質量比=70/30)を2部加えて混合し、140℃で30分間静置して加熱架橋した。更に球状酸化ケイ素のコロイド水溶液であるクラリアントジャパン株式会社製クレボゾール30CAL25(30%水分散液、pH=3.5、平均粒子径=25nm、比表面積=120m $^2/g$ 、

5 固形分30%) (B1)を1部添加することで吸水剤(2)を得た。

この吸水剤(2)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差 及び評価結果を表1に示す。

#### <実施例3>

20

25

ガラス製反応容器に、アクリル酸ナトリウム 7 7 部、アクリル酸 22.6部、ペンタエリスリトールトリアリルエーテル 0.4部及び脱イオン水 2 9 3 部を仕込み、攪拌、混合しながら内容物の温度を 3 ℃に保った。

内容物に窒素を流入して溶存酸素量を1 p p m 以下とした後、過酸化 15 水素の1%水溶液 0.3部、アスコルビン酸の 0.2%水溶液 0.8部 及び 2,2'ーアゾビスアミジノプロパンジハイドロクロライドの 2% 水溶液 0.8部を添加・混合して重合を開始させ、重合温度 55±2℃ で約8時間重合することにより含水ゲル状重合体 (A-3)を得た。

得られた(A-3)をインターナルミキサーで細断した後、135 $\mathbb{C}$ 、風速 2.0m/秒の条件の通気型バンド乾燥機で乾燥した。

得られた乾燥物を市販のジューサーミキサーにて粉砕し、目開き59 0及び250 $\mu$ mのふるいを用いて30~60メッシュの粒度に調整し た後、このもの100部を高速攪拌(細川ミクロン製高速攪拌タービュ ライザー:回転数2000 r pm)しながらエチレングリコールジグリ シジルエーテルの10%水/メタノール混合溶液(水/メタノールの質 量比=70/30)を2流体式スプレーノズルで噴霧しながら2部加え

この吸水剤(3)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差 及び評価結果を表1に示す。

5

15

25

#### <実施例4>

ガラス製反応容器に、アクリル酸 8 1. 7部、ペンタエリスリトールトリアリルエーテル 0. 4部及び脱イオン水 2 4 1部、ジクロロトリス(トリフェニルホスフィン)ルテニウム 0. 0 0 1部仕込みを仕込み、

10 攪拌、混合しながら内容物の温度を3℃に保った。

内容物に窒素を流入して溶存酸素量を1 p p m 以下とした後、過酸化水素の1 %水溶液 0 . 3 部、アスコルビン酸の0 . 2 %水溶液 0 . 8 部及び 2 , 2 ' - アゾビスアミジノプロパンジハイドロクロライドの 2 %水溶液 0 . 8 部を添加・混合して重合を開始させ、重合温度 8 0  $\pm$  2  $\mathbb{C}$  で約 5 時間重合することにより含水ゲル状重合体を得た。

この含水ゲル状重合体をインターナルミキサーで細断しながら、30%水酸化ナトリウム水溶液109.1部を添加して混練することによりカルボキシル基の72モル%が中和された含水ゲル(A-4)を得た。

20 さらに含水ゲル (A-4) を140℃、風速2.0 m/秒の条件の通 気型バンド乾燥機で乾燥した。

得られた乾燥物を市販のジューサーミキサーにて粉砕し、目開き590及び250 $\mu$ mのふるいを用いて30~60メッシュの粒度に調整した後、このもの100部を高速攪拌(細川ミクロン製高速攪拌タービュライザー:回転数2000rpm)しながらエチレングリコールジグリシジルエーテルの10%水/メタノール混合溶液(水/メタノールの質

量比=70/30)を2流体式スプレー機で噴霧しながら2部加えて混合し、140℃で30分間静置して加熱架橋した。更に実施例2と同様に(B1)を1部添加することで吸水剤(4)を得た。

この吸水剤(4)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差 5 及び評価結果を表1に示す。

#### <実施例5>

実施例1において、N, N'ーメチレンビスアクリルアミド 0. 15 部に替えて、エチレングリコールジグリシジルエーテル 0. 17部を用いた他は、実施例1と同様にして表面架橋型の吸水剤(5)を得た。

この吸水剤(5)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差 及び評価結果を表1に示す。

# <実施例6>

15 実施例 2 において、過酸化水素の 1 %水溶液 0.3 部に替えて、過硫酸カリウムの 1 %水溶液 0.3 部を用いた他は、実施例 2 と同様にして表面架橋型の吸水剤(6)を得た。

この吸水剤(6)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差 及び評価結果を表1に示す。

20

25

10

#### <実施例7>

実施例4において、ペンタエリスリトールトリアリルエーテル0.4 部の代わりにペンタエリスリトールトリアリルエーテル0.5部、脱イオン水241部の代わりに脱イオン水375部、2,2 '-アゾビスアミジノプロパンジハイドロクロライドの2%水溶液0.8部の代わりに2,2 '-アゾビスアミジノプロパンジハイドロクロライドの2%水溶

液1. 0部を使用した他は、実施例4と同様にして表面架橋型の吸水剤 (7)を得た。

この吸水剤(7)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差 及び評価結果を表1に示す。

5

10

#### <実施例8>

実施例4において、(B1)に代えて、下記の球状単粒子(B2)を 同量使用する以外は実施例4と同様にして吸水剤(8)を得た。この吸 水剤(8)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差及び評価 結果を表1に示す。

(B2) クラリアントジャパン株式会社製 "クレボゾール30CA L50" (30%水分散液、pH=3.9、平均粒子径=50nm、比表面積50 $m^2/g$ )

# 15 < 実施例 9 >

攪拌機、環流冷却器、温度計及び窒素ガス導入管を付設した四つ口丸底フラスコに、シクロヘキサン121.2部を入れ、ソルビタンモノステアレート0.9部を添加して溶解させた後、窒素ガスを吹き込んで、溶存酸素を追い出した。別に、コニカルビーカー中でアクリル酸45部20と水6.4部との混合液に、氷冷下、水酸化ナトリウムの25%水溶液70.0部を加えてカルボキシル基の70モル%を中和した。次いで架橋剤として、N,N'ーメチレンビスアクリルアミド0.033部、水溶性連鎖移動剤として次亜リン酸ナトリウム0.0546部、及び重合開始剤として2,2'ーアゾビスアミジノプロパンジハイドロクロライ25ド0.031部を加えて溶解させた。

次いで、前記の四つ口丸底フラスコの内容物に、このコニカルビーカ

一の内容物を添加し、攪拌して分散させ、窒素ガスをバブリングしなが ら油浴にてフラスコ内温度を上昇させ、その内温を60±2℃に保ち、 攪拌しながら2時間重合させた。2時間後の内容物は水で膨潤した架橋 重合体がシクロヘキサン中に分散してスラリー状となっていた。次い で、油浴の温度を上げ、フラスコ内のシクロヘキサンとの共沸により、 膨潤した架橋重合体の水分が20%になるまで脱水を行った。脱水後攪 拌を停止し、湿潤ポリマー粒子が丸底フラスコの底に沈降したので、デ カンテーションによりシクロヘキサン相と容易に分離できた。分離した 湿潤ポリマーを減圧乾燥機に移し、80~90℃に加熱して付着したシ クロヘキサン及び水を除去したところ、さらさらとした架橋重合体の粒 子状物が得られた。このもの30部を高速攪拌(細川ミクロン株式会社 製高速攪拌タービュライザー:回転数2000rpm)しながらエチレ ングリコールジグリシジルエーテルの10%水/メタノール混合溶液 (水/メタノールの質量比=70/30)を2流体式スプレー機で噴霧 しながら0.6部加えて混合し、140℃で30分間静置して加熱架橋 した。更に実施例 2 と同様に(B1)を1部添加することで吸水剤 (9)を得た。

この吸水剤(9)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差 及び評価結果を表1に示す。

20

25

5

10

15

#### <実施例10>

実施例4において、表面架橋時の溶媒組成を水/メタノールの質量比 = 70/30に代えて、98/2にする以外は実施例4と同様にして吸 水剤(10)を得た。この吸水剤(10)の粒度分布、赤外吸光分析に よる吸光度の標準偏差及び評価結果を表1に示す。

#### <実施例11>

実施例1において、重合温度及び時間を $80\pm2$ ℃で5時間のかわりに55℃ $\pm2$ ℃で8時間にする以外は実施例1と同様にして、吸水剤(11)を得た。この吸水剤(11)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差及び評価結果を表1に示す。

#### <実施例12>

5

実施例 2 において、重合温度及び時間を $80\pm2$  ℃で 5 時間のかわりに 55 ℃  $\pm2$  ℃で 8 時間にする以外は実施例 2 と同様にして吸水剤(1 2)を得た。この吸水剤(12)の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差及び評価結果を表 1 に示す。

## <比較例1>

ジクロロトリス(トリフェニルホスフィン)ルテニウムを使用しない 15 以外は実施例1と同様にして比較吸水剤(1')を得た。この比較吸水 剤(1')の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差及び評価 結果を表1に示す。

#### <比較例2>

20 ジクロロトリス(トリフェニルホスフィン)ルテニウムを使用しない こと及び表面架橋時の溶媒組成:水/メタノールの質量比=70/30 に代えて、98/2としたこと以外は実施例2と同様にして比較吸水剤 (2')を得た。この比較吸水剤(2')の粒度分布、赤外吸光分析に よる吸光度の標準偏差及び評価結果を表1に示す。

25

## <比較例3>

表面架橋時の溶媒組成:水/メタノールの質量比=70/30に代えて、98/2にする以外は実施例1と同様にして比較吸水剤(3')を得た。この比較吸水剤(3')の粒度分布、赤外吸光分析による吸光度の標準偏差及び評価結果を表1に示す。

5

表 1

				_		実	加	Ē 1	列					比	之較化	rij
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	1 0	1 1	1 2	1	2	3
	吸水剤	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)	(12)	(1')	(2')	(3')
	710μm 以上	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1	0. 1
粒	710-500 μm	9. 3	14. 9	19. 3	18. 1	15. 2	14. 8	18. 1	9. 3	19. 3	18. 3	9. 2	14. 8	15. 2	18. 1	9. 4
度	500-298 μm	56. 6	56. 6	57. 5	55. 3	56. 4	56. 7	55. 3	56. 6	57. 5	55. 7	56. 1	56. 4	56. 4	55. 3	56. 8
(%)	298-149 μm	22. 4	26. 6	22. 0	22. 4	26. 5	26. 5	22. 4	22. 4	22. 0	21. 9	22. 3	26. 8	26. 5	22. 4	22. 2
	149μm 未満	1. 6	1. 8	1. 1	2. 1	1. 8	1. 9	2. 1	1. 6	1. 1	2. 0	2. 2	2. 1	1. 8	2. 1	1. 5
:	平均粒径 (μm)		365	362	354	364	363	354	363	362	363	364	366	364	354	354
1	吸光度の 標準偏差	2	2	2	2	2	2	2	2	2	1 5	2	2	2	1 5	1 5
	保水量 (x 1) (g/g)	3 6	3 6	3 5	3 5	3 5	3 5	3 6	3 6	3 5	3 5	3 6	3 6	3 4	3 4	3 5
	荷重下吸収量 (x 2) (g/g)		2 3	2 2	2 5	2 6	2 3	2 6	2 4	2 3	2 3	2 6	2 3	2 0	18	1 9
荷重	荷重下通液速度 (Y) (m1/分)		7	9	2 0	2	7	2 0	18	1 8	1 7	2	7	1	1 6	1

#### <紙おむつの評価>

5

本発明の吸水剤(1)~(12)、及び比較吸水剤(1')~(3')を用いて吸収体を作成し、後述の方法で作成した紙おむつの荷重下吸収量、荷重下吸収速度、荷重下拡散面積、表面ドライ感、SDMEによる表面ドライネス値について下記の方法で測定した。以下特に定めない限り%は質量%を示す。測定結果を表2に示した。

#### くおむつの荷重下吸収量>

円筒(内径3cm、長さ20cm)を中心位置に備え、前記中心位置に円筒の内径と同じ大きさの円形の穴を有するアクリル板(140mm 10 ×360mm、質量0.5 Kg)からなる器具を用意し、円筒が付いていない面を下にして水平に置いた紙おむつ(140mm×360mm)の上に乗せ、アクリル板の上に20 Kgの荷重を均一に乗せる(合計荷重20.5 Kg)。次いで、円筒に80mlの人工尿を注ぎ、5分後にさらに80mlの2回目の人工尿を注入する。さらに5分後(最初の注5 入から10分後)に80mlの3回目の人工尿を注入し、その後5分放置する。

荷重、アクリル板を取り除き、紙おむつに吸収されなかった人工尿を取り去った後、この紙おむつ(ウェットサンプル)の質量(Wg)を測定する。Wをおむつの荷重下吸収量とする。

## 20 <荷重下吸収速度>

25

円筒(内径3cm、長さ20cm)を中心位置に備え、前記中心位置に円筒の内径と同じ大きさの円形の穴を有するアクリル板(140mm×360mm、質量0.5 Kg)からなる器具を用意し、円筒が付いていない面を下にして水平に置いた紙おむつ(140mm×360mm)の上に乗せ、更にアクリル板の上に20 Kgの荷重を均一に乗せる(合計荷重20.5 Kg)。次いで、円筒に80mlの人工尿(青インキで

着色)を注ぐ。10分後にさらに80mlの2回目の人工尿を注入する。同様にして10分後に80mlの3回目の人工尿を注入する。

この3回目の着色した人工尿を注入してから、円筒内の人工尿が紙おむつに吸収されて円筒内に無くなるまでの時間(秒)を測定し、荷重下吸収速度とした。

## < 荷重下拡散面積>

5

荷重下吸収速度を測定した後の紙おむつを用いて、人工尿が吸収されて で平面方向に広がった面積を測定し、荷重下拡散面積とした。

<表面ドライ感>

10 荷重下拡散面積を測定した後の紙おむつを用いて、この紙おむつ表面 のドライ感を10人のパネラーで指触判定し、次の4段階で評価した。 10人の平均を求め、表面ドライ感とした。

〇:ドライ感良好

△:わずかに湿っぽいが、満足できるレベルのドライ感

15 ×:ドライ感に乏しく、湿っぽい状態、又はドライ感無く、濡れた状態 < S D M E 法による表面ドライネス値>

SDME法による表面ドライネス値は、SDME (Surface Dryness Measurement Equpment)試験器 (WK system社製)を用いて次の手順で測定した。

20 SDME試験器の検出器を十分に湿らした紙おむつ(人工尿中に紙おむつを充分に浸し、60分放置した)の上に置き、0%ドライネス値を設定し、次に、SDME試験器の検出器を乾いた紙おむつ(紙おむつを80℃、2時間加熱乾燥した)の上に置き100%ドライネスを設定し、SDME試験器の校正を行った。

25 次に、測定する紙おむつの中央に金属リング(内径70mm、長さ50mm)をセットし、人工尿80mlを注入した。注入後直ちに金属リ

ングを取り去り、紙おむつの中央にSDME検出器を紙おむつに接触してセットし測定を開始した。測定開始後、5分後の値をSDMEによる表面ドライネス値とした。

#### 5 〈実施例13~24〉

フラッフパルプ100部と、実施例1~12で得られた本発明の吸水剤(1)~(12)100部とを気流型混合装置で混合した混合物を坪量(単位面積当たりの質量)約400g/m²となるように均一に積層し、5Kg/cm²の圧力で30秒間プレスし、実施例13~24の吸収体(B1)~(B12)を得た。得られた吸収体を14cm×36cmの長方形に裁断し、各々の上下に吸収体と同じ大きさの吸水紙(坪量15.5g/m²)を配置し、更に市販の紙おむつに使用されているポリエチレンシートを裏面に、ポリエチレン製不織布(坪量20.0g/m²)を表面に配置することにより紙おむつを作成した。

15 これらの紙おむつの荷重下吸収量、荷重下吸収速度、荷重下拡散面積、表面ドライ感、SDMEによる表面表面ドライネス値を評価した結果を、表 2 に示した。

## <実施例25>

20 フラッフパルプ50部の層を形成した後、実施例2で得られた吸水剤 (2)100部を均一に散布し、更にその上にフラッフパルプ50部の 層を積層してサンドイッチ構造とし、5Kg/cm²の圧力で30秒間 プレスして、吸収体(C2)を得た。得られた吸収体を14cm×36 cmの長方形に裁断し、各々の上下に吸収体と同じ大きさの吸水紙(坪 25 量15.5g/m²)を配置し、更に市販の紙おむつに使用されている ポリエチレンシートを裏面に、ポリエチレン製不織布(坪量20.0g

/m²) を表面に配置することにより紙おむつを作成した。

この紙おむつの荷重下吸収量、荷重下吸収速度、荷重下拡散面積、表面ドライ感、SDMEの表面ドライネス値を評価した結果を、表2に示した。

5

10

15

## <比較例4、5及び6>

フラッフパルプ100部と比較例1、2及び3で得られた比較吸水剤(1')、(2')又は(3')100部とを気流型混合装置で混合した混合物を坪量約400g/m²となるように均一に積層し、5 Kg/c m²の圧力で30秒間プレスし、比較例4、5及び6の比較吸収体(B1')、(B2')及び(B3')を得た。得られた吸収体を14cm×36cmの長方形に裁断し、各々の上下に吸収体と同じ大きさの吸水紙(坪量15.5g/m²)を配置し、更に市販の紙おむつに使用されているポリエチレンシートを裏面に、ポリエチレン製不織布(坪量20.0g/m²)を表面に配置することにより紙おむつを作成した。

これらの紙おむつの荷重下吸収量、荷重下吸収速度、荷重下拡散面積、表面ドライ感、SDMEの表面ドライネス値を評価した結果を、表2に示した。

表 2

	_		紙おむつの性能					
		紙おむつに 使用した 吸収体	荷重下 吸収量 (g/秒)	荷重下 吸収速度 (秒)	荷重下 拡散面 積 (cm²)	表面ドライ感	S D M E 表面ドライネス値 (%)	
	1 3	B 1	287	355	4 4 4	0	7 5	
	1 4	B 2	266	362	4 3 7	0	6 5	
	15	В 3	272	3 4 1	450	0	7 0	
	1 6	B 4	259	3 5 3	4 5 8	0	6 2	
	1 7	В 5	263	3 4 1	440	0	6 8	
実	18	В 6	277	3 4 4	4 4 5	0	7 1	
施	1 9	В 7	2 5 1	365	4 4 0	0	6 0	
例	2 0	В 8	263	380	4 4 5	0	5 7	
	2 1	В 9	277	3 7 1	4 4 0	0	6 4	
	2 2	В10	264	3 6 3	4 3 5	0	6 4	
	2 3	B11	285	3 5 4	4 4 3	0	7 3	
	2 4	B 1 2	265	366	4 3 7	0	6 7	
	2 5	C 2	247	3 2 1	427	0	8 0	
比	4	В1'	303	482	3 5 6	Δ	3 5	
較	5	В2'	2 2 5	475	3 2 9	Δ	4 6	
例	6	В3'	218	498	3 1 9	Δ	3 6	

## 産業上の利用可能性

15

20

本発明の吸水剤は下記の効果を奏する。

①保水性能と荷重下での吸収性能及び含水ゲルの通液速度のバランスが 5 格段に優れ、吸水後もさらっとした感触を示す。

②紙おむつ、生理用ナプキン等の衛生用品に本発明の吸水剤を適用した場合、優れた吸収性能のみならず、被吸収液が圧力下でも逆戻りしにくい優れた特徴を示す。

従って、本発明の吸水剤並びにそれを用いた吸収体は、どのような状 10 態においても高い吸収性能を発揮する吸収性物品等に好適に用いられ る。

すなわち、使用者が装着した状態で座ったり横になったような荷重のかかった状態であっても吸収量及び吸収速度が低下せず、その結果モレ等の問題が極めて発生しにくい吸収性物品等に好適な吸水剤を提供できる。

また本発明の吸水剤の製造法は、上記の本発明の吸水剤を容易に製造する方法を提供できる。

更に本発明の吸収性物品は、紙おむつ、生理用ナプキン、紙タオル、 パッド(失禁者用パッド、手術用アンダーパッド等)、ペットシート (ペット尿吸収シート)等の衛生用品等に好適であり、どのような状態 においても高い吸収性能を発揮する吸収性物品を提供できる。

#### 請求の範囲

1. 水溶性ビニルモノマー(a1)及び/又は加水分解により(a1)となるビニルモノマー(a2)並びに架橋剤(b)を必須構成単位5 とする架橋重合体を含み、式(1)及び(2)を満たしてなる吸水剤。

$$(Y) \ge -1.14(X) + 69.5$$
 (1)

$$(X) = ((x 1)^{2} + 4 \times (x 2)^{2})^{1/2}$$
 (2)

[式中、(x1)は生理食塩水に1時間浸漬後の吸水剤の保水量(g/g)であり、(x2)は0.9psiの荷重下における生理食塩水に1 10 時間浸漬後の吸水剤の吸収量(g/g)である。また、(Y)は吸水剤を生理食塩水に1時間浸漬後の0.3psiの荷重下における生理食塩水の通液速度(m1/分)である]

2. 更に、式(3)及び(4)を満たしてなる請求項1記載の吸水 15 剤。

$$4.5 \le (X) \le 1.00$$
 (3)  
 $2 \le (Y) \le 7.5$  (4)

3. 水溶性ビニルモノマー(a1)及び/又は加水分解により(a 20 1)となるビニルモノマー(a2)並びに内部架橋剤(b1)を必須構 成単位としてなる架橋重合体を含み、下記①~③の内少なくとも2つを 満足してなる吸水剤。

①元素記号として、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ru、Rh、Pd、Ag、Cd、Os、Ir、Pt及びAuからなる群より選ばれる少なくとも1種の金属元素(c1)を架橋重合体の質量に基づいて10<sup>-9</sup>~1質量%含有する。

②平均粒径  $1\sim500\mu$  mの水不溶性球状単粒子(d)を架橋重合体の質量に基づいて $0.1\sim1$ 質量%含有する。

- ③表面架橋剤(b2)で表面架橋され、エステル結合又はアミド結合に由来するカルボニル基又はアミノ基の赤外吸光分析による吸光度の架橋重合体一粒における標準偏差(S)が15以下である。
- 4. 表面架橋剤(b2)で表面架橋され、カルボニル基又はアミノ基の赤外吸光分析による吸光度の標準偏差が10以下である請求項3記載の吸水剤。

10

5

- 5. 平均粒径が1~500μmであり、比表面積が20~400m
   ²/gの水不溶性球状単粒子(d)を架橋重合体の質量に基づいて0.
   1~1質量%含有してなる請求項3記載の吸水剤。
- 15 6. 水不溶性球状単粒子(d)が非結晶酸化ケイ素である請求項5 記載の吸水剤。
  - 7. 水不溶性球状単粒子(d)のpH(10質量%水溶液)が2~1 1である請求項5記載の吸水剤。

20

- 8. 水溶性ビニルモノマー(a1)及び/又は加水分解により(a1)となるビニルモノマー(a2)並びに内部架橋剤(b1)を必須構成単位としてなる架橋重合体を含む吸水剤の製造法であって、下記工程①~③の内少なくとも2つの工程を含む吸水剤の製造法。
- 25 ①(i)~(iii)からなる群より選ばれる少なくとも1つの条件を 含む架橋重合体の重合工程。

(i) (a1)、(a2)、共重合可能なその他のビニルモノマー(a3)及び(b1)の重合濃度が(a1)、(a2)、(a3)、(b1)及び反応溶媒の質量に基づいて $1\times10^{-4}\sim20$ 質量%であること。

- 5 (ii) 重合温度が(T±5)℃の範囲内であって、Tが0~60であること。

10

- ②平均粒径 1 ~ 5 0 0  $\mu$  m の水不溶性球状単粒子 (d) と架橋重合体とを混合する工程。
- ③表面架橋剤(b2)によりエステル結合又はアミド結合を形成させ、 15 該結合に由来するカルボニル基又はアミノ基の赤外吸光分析による吸光 度の架橋重合体一粒における標準偏差(S)を15以下にする方法によ り架橋重合体を表面架橋する工程。
- 9. 表面架橋する工程③を含み、且つ標準偏差(S)を15以下に 20 する方法が、下記(i)~(i i i)のいずれかの方法である請求項8 記載の製造方法。
  - (i)表面架橋剤(b2)を架橋重合体粒子に連続噴霧する方法(ii)表面架橋剤(b2)からなる溶液、乳化液又は分散液を架橋重
- 25 (i i i ) 架橋重合体粒子を流動層で流動させ、表面架橋剤(b2)又はこの溶液、乳化液若しくは分散液を添加する方法

合体粒子に連続噴霧する方法

10. 請求項1~7のいずれかに記載の吸水剤と繊維状物とを含有してなる吸収体。

5 11. 請求項10記載の吸収体を備えてなる吸収性物品。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/12003

A. CLASS Int.	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.C1 <sup>7</sup> C09K3/00, C08J3/24, C08F2/44, C08J3/12, A61F13/53, A61L15/60								
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
B. FIELDS	S SEARCHED								
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C09K3/00, C08J3/24, C08F2/44, C08J3/12, A61F13/53,  A61L15/60								
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched								
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)									
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.						
X Y	JP 2001-200006 A (SANYO CHEM LTD.), 24 July, 2001 (24.07.01), Claims 1, 7; column 12, lines Par. No. [0044]; table 2 (Family: none)	1-2,10-11 3-9							
X	EP 845272 A2 (SANYO CHEMICAL 03 June, 1998 (03.06.98), Page 6, lines 5 to 18; table & JP 11-28355 A Par. Nos. [0030] to [0032]; t	3	1-2,10-11						
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.							
"A" docume conside "E" earlier docume cited to special docume means "P" docume than the	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not cred to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed actual completion of the international search ebruary, 2003 (28.02.03)	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory under document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent for the same patent of the same pate	ne application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family						
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer							
Enceimile Ma	0	Telephone No.							

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/12003

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Х	EP 1072630 A1 (Nippon Shokubai Co., Ltd.), 31 January, 2001 (31.01.01), Table 1 & JP 2001-98170 A Table 1	1-2,10-11
Х	EP 618005 A2 (SANYO CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.), 05 October, 1994 (05.10.94), Table 1 & JP 6-287220 A Table 1	1-2,10-11
Y	JP 2001-79829 A (Nippon Shokubai Co., Ltd.), 27 March, 2001 (27.03.01), Par. No. [0054] (Family: none)	3-9
Y	JP 2000-198853 A (Kaneka Corp.), 18 July, 2000 (18.07.00), Column 14, lines 22 to 29 (Family: none)	3-9
Y	JP 10-279693 A (Fuji Xerox Co., Ltd.), 20 October, 1998 (20.10.98), Par. No. [0014] (Family: none)	3-9

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C09K3/00, C08J3/24, C08F2/44, C08J3/12, A61F13/53, A61L15/60								
D 調本が	テった分野							
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
	調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C09K3/00, C08J3/24, C08F2/44, C08J3/12, A61F13/53, A61L15/60							
最小限資料以夕	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの							
国際調査で使用	<b>用した電子データベース(データベースの名称、</b>	調査に使用した用語)						
<ul><li>C. 関連する</li></ul>			,					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	・きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号					
X	JP 2001-200006 A(三洋化成工業株式		1-2, 10-11					
Y	請求項1,7,第12欄第41-42行目, 【004	-	3-9					
1	「ファミリーなし)	1, 1, 1, 2						
Х	EP 845272 A2(SANYO CHEMICAL INDUS	TRIES, LTD. ) 1998. 06. 03	1-2, 10-11					
	Page6, line5-18, Table3		,					
	&JP 11-28355 A, [0030] - [0032],	表3						
	Land wheth the will be to the same of		Art at the PTT					
区 で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	きにも文献が列挙されている。 	パテントファミリーに関する別 	紙を参照。 					
* 引用文献の	<b>ウカテゴリー</b>	の日の後に公表された文献						
	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表						
もの  「E」国際出願	<b>頁日前の出願または特許であるが、国際出願日</b>	出願と矛盾するものではなく、 <sup>3</sup> の理解のために引用するもの	色明の原理又は理論					
	い後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明							
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの								
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献(理由を付す) よの文献との、当業者にとって自明である組合せに								
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献よって進歩性がないと考えられるもの								
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献								
国際調査を完了した日 28.02.03 国際調査報告の発送日 11.03.03								
20. 02. 00								
国際調査機関の	4V 2935							
日本国特許庁 (ISA/JP) 山田 泰之 (印 (一 ) ) 山田 泰之 (印 (一 ) ) (一 ) (一 ) (一 ) (一 ) (一 ) (一 )								
	新使备号100-8915 那千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3483					

# 国際調査報告

C (続き) .	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	EP 1072630 A1 (Nippon Shokubai Co., Ltd.) 2001. 01. 31 Table1 &JP 2001-98170 A,表1	1-2, 10-11
X	EP 618005 A2(SANYO CHEMICAL INDUSTRIES, Ltd.) 1994. 10.05 TABLE1 &JP 6-287220 A, 表1	1-2, 10-11
Y	JP 2001-79829 A(株式会社日本触媒)2001.03.27 【0054】 (ファミリーなし)	3-9
Y	JP 2000-198853 A(鐘淵化学工業株式会社)2000.07.18 第14欄第22-29行目 (ファミリーなし)	3-9
Y	JP 10-279693 A(富士ゼロックス株式会社)1998.10.20 【0014】 (ファミリーなし)	3-9